This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



PCT

NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE

(PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

ISHIDA, Takashi A. Aoki, Ishida & Associates Toranomon 37 Mori Building 5-1, Toranomon 3-chome Minato-ku, Tokyo 105-8423 JAPON



274

Date of mailing (day/month/year) 17 January 2000 (17.01.00)			
Applicant's or agent's file reference G902-PCT		IMPORTANT NOT	IFICATION
International application No.	Internatio	nal filing date (day/month/y	ear)
PCT/JP99/04129	30 J	uly 1999 (30.07.99)	·
1. The following indications appeared on record concerning: X the applicant the inventor Name and Address TONEN CORPORATION 1-39, Hiroo 1-chome Shibuya-ku, Tokyo 150-8411	the agen	State of Nationality JP Telephone No.	on representative State of Residence JP
Japan	a . •	Facsimile No.	<u> </u>
·		Teleprinter No.	,
The International Bureau hereby notifies the applicant that the X the person the name the add		change has been recorded the nationality	concerning: the residence
Name and Address ADVANCED LIFE SCIENCE INSTITUTE, INC. 3-1, Nishi-tsurugaoka 1-chome Ohi-machi, Iruma-gun Saitama 356-8505 Japan		State of Nationality JP Telephone No. Facsimile No.	State of Residence JP
		Teleprinter No.	
3. Further observations, if necessary:			
4. A copy of this notification has been sent to:			- 1900 - 1900
the International Searching Authority		the designated Offices the elected Offices co	
the International Preliminary Examining Authority		other:	
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized	Y. KUWAHA	(RA)
I Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	I Telephone	No.: (41-22) 338.83.38	





From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

To:
ISHIDA, Takashi
A. Aoki, Ishida & Associates
Toranomon 37 Mori Building
5-1, Toranomon 3-chome
Minato-ku, Tokyo 105-8423
JAPON

00.2.21

IMPORTANT NOTICE

332

Date of mailing (day/month/year) 10 February 2000 (10.02.00)

Applicant's or agent's file reference

G902-PCT

International application No.

PCT/JP99/04129

International filing date (day/month/year) Pric

30 July 1999 (30.07.99)

Priority date (day/month/year) 30 July 1998 (30.07.98)

Applicant

ADVANCED LIFE SCIENCE INSTITUTE, INC. et al

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: CN,EP,JP,KR,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AL, BR, CA, LT, LV, MK, RO, RU, SI

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 10 February 2000 (10.02.00) under No. WO 00/07023

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the **national phase**, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

特許協力条約に基づく国際出願顧書 原本(出願用) - 印刷日時 1999年07月30日 (30.07.1999) 金曜日 15時07分44秒

0	150 TO 45 (45 7 7 2 M	
-	受理官庁記入欄	
0-1	国際出願番号	
0-2	国際出願日	/P() \
		1.
	<u> </u>	30.7.99
0-3	(受付印)	
-		受領印
	·	
0-4		
	この特許協力条約に基づく国	
	際出願願書(様式 -	
	PCT/RO/101) は、	
0-4-1	右記によって作成された。	PCT-EASY Version 2.81
		(updated 01.01.1999)
0-5	申立て	\understand \understand
	出願人は、この国際出願が特許	
	協力条約に従って処理されるこ	
	一とを請求する。	
0-6	出願人によって指定された受	
• •	理官庁	日本国特許庁(RO/JP)
0-7	出願人又は代理人の書類記号	COOO DOT
-		G902-PCT
•	発明の名称	C型肝炎ウイルスの測定方法
П	出願人	
I I-1	この欄に記載した者は	出願人である (applicant only)
I I-2	右の指定国についての出願人で	米国を除くすべての指定国 (all designated
	ある。	States except US)
II-4ja	名称	ATTENT - V VI
•	1	東燃株式会社
I I-4en	Name	TONEN CORPORATION
II-5ja	あて名:	150-8411 日本国
		東京都 渋谷区広尾
		不小型 成百座从尼 二十日 1 平 2 6 县
II-5en		一丁目1番39号
11-2611	Address:	1-39, Hiroo 1-chome,
		Shibuya-ku, Tokyo 150-8411
		Japan
11-6	国籍 (国名)	日本国 JP
11-7	住所(国名)	
	「正川(四石)	日本国 JP

特許協力条約に基づく国際出願顧書 原本(出願用) - 印刷日時 1999年07月30日 (30.07.1999) 金曜日 15時07分44秒

- TII-I		
111-1 111-1-1	その他の出願人又は発明者	
111-1-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である(applicant and
711 . 0	the state of the s	inventor)
III-1-2	右の指定国についての出願人で	米国のみ (US only)
111-1-4ia	ある。 氏名(姓名)	*# * -
	Name (LAST, First)	青柳 克己
		AOYAGI, Katsumi
111-1-314	あて名:	356-8505 日本国
		埼玉県 入間郡大井町西鶴ヶ岡
		1丁目3番1号
117 1 5		東燃株式会社総合研究所内
111-1-2en	Address:	C/O TONEN CORPORATION, CORPORATE RESEARCH &
		DEVELOPMENT LABORATORY
		3-1, Nishi-tsurugaoka 1-chome, Ohi-machi,
		Iruma-gun, Saitama 356-8505
		Japan
111-1-6	国籍(国名)	日本国 JP
111-1-7	住所(国名)	日本国 JP
111-2 111-2-1	その他の出願人又は発明者	11. ETC 1 We as a STA NET vide and also we do not not not not not not not not not no
111-2-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である(applicant and
111-2-2	ナの北京国际のいての世界して	inventor)
111-2-2	右の指定国についての出願人で ある。	米国のみ (US only)
III-2-4ja	のる。 氏名(姓名)	大植 千春
	Name (LAST, First)	OHUE, Chiharu
	あて名:	
2 0,4	め (祖・	356-8505 日本国 埼玉県 入間郡大井町西鶴ヶ岡
		埼玉県 人間都人弁可四調ケ阿 1 丁目3番1号
		【】日31日 万 宙粉性学の外 松の虹吹電出
III-2-5en	Address:	東燃株式会社 総合研究所内
	Mulitoo.	C/O TONEN CORPORATION, CORPORATE RESEARCH &
		DEVELOPMENT LABORATORY
		3-1, Nishi-tsurugaoka 1-chome, Ohi-machi,
		Iruma-gun, Saitama 356-8505
111-2-6	国籍(国名)	Japan
111-2-7	住所(国名)	日本国」
411-2-1	1土が (国石)	日本国 JP

特許協力条約に基づく国際出願顧書 原本(出願用) - 印刷日時 1999年07月30日 (30.07.1999) 金曜日 15時07分44秒

•	•	
111-3 111-3-1	その他の出願人又は発明者 この欄に記載した者は	山田したが野田本でもフィート
	この例に配収した省は	出願人及び発明者である(applicant and inventor)
I I I -3-2	右の指定国についての出願人で ある。	
III-3-4ja	氏名(姓名)	飯田 久美子
	Name (LAST, First)	IIDA, Kumiko
	あて名:	356-8505 日本国
111-3-5en	Address:	埼玉県 入間郡大井町西鶴ヶ岡 1 丁目3番1号 東燃株式会社 総合研究所内 C/O TONEN CORPORATION, CORPORATE RESEARCH & DEVELOPMENT LABORATORY 3-1, Nishi-tsurugaoka 1-chome, Ohi-machi, Iruma-gun, Saitama 356-8505
111-3-6	图然 (图4)	Japan
111-3-6	国籍(国名) 住所(国名)	日本国 JP
111-4	その他の出願人又は発明者	日本国 JP
111-4-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である(applicant and
		inventor)
111-4-2	右の指定国についての出願人である。	
iii-4-4ja	のる。 氏名(姓名)	八木 慎太郎
	Name (LAST, First)	YAGI, Shintaro
	あて名:	356-8505 日本国
	Address:	埼玉県 入間郡大井町西鶴ヶ岡 1 丁目3番1号 東燃株式会社 総合研究所内 C/O TONEN CORPORATION, CORPORATE RESEARCH & DEVELOPMENT LABORATORY
		3-1, Nishi-tsurugaoka 1-chome, Ohi-machi,
		Iruma-gun, Saitama 356-8505
111-4-6	国籍(国名)	Japan 日本国 JP
111-4-7	住所(国名)	日本国 JP
	エバ(畳石)	

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 1999年07月30日 (30.07.1999) 金曜日 15時07分44秒

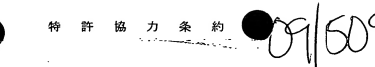
•	•	
TV-1	代理人又は共通の代表者、通	
	知のあて名 下記の者は国際機関において右	45 xm 1 (0 00 4)
	一記のごとく出願人のために行動	代理人 (agent)
	する。	
IV-I-lja	氏名(姓名)	石田 敬
IV-1-len ^IV-1-2ja	Name (LAST, First)	ISHIDA, Takashi
11-1-2]4	あて名:	105-8423 日本国
		東京都 港区虎ノ門 三丁目5番1号 - 虎ノ門37森ビル
		青和特許法律事務所
IV-1-2en	Address:	A. AOKI, ISHIDA & ASSOCIATES
		Toranomon 37 Mori Bldg., 5-1, Toranomon
		3-chome,
		Minato-ku, Tokyo 105-8423
		Japan
[V-1-3 [V-1-4	電話番号	03-5470-1900
TV-2	ファクシミリ番号 その他の代理人	03-5470-1911
• • •	その他の代理人	筆頭代理人と同じあて名を有する代理人 (additional agent(s) with same address as
		(auditional agent(s) with same address as
IV-2-1	Name (s)	福本 積;西山 雅也
Ψ	国の指定	IMT IN IN VIEC
V-1	広域特許 (4)	EP: AT BE CH&LI CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
	(他の種類の保護又は取扱いを 求める場合には括弧内に記載す	LU MC NL PT SE
	る。)	及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国
Y-2	国内特許	である他の国
	(他の種類の保護又は取扱いを	AL) DR CA CH JP NR LI LY MN RU RU 31 U3
	求める場合には括弧内に記載す	
V-5	る。) 指定の確認の宣言	
	出願人は、上記の指定に加えて	
	、規則4.9(b)の規定に基づき、	
	特許協力条約のもとで認められ る他の全ての国の指定を行う。	
	ただし、V-6欄に示した国の指	
	定を除く。出願人は、これらの	
	追加される指定が確認を条件としていることがでに	
	していること、並びに 優先日から15月が経過する前	
	にその確認がなされない指定は	
	、この期間の経過時に、出願人 によって取り下げられたものと	
	みなされることを宣言する。	
V-6	指定の確認から除かれる国	なし (NONE)
VI-I	先の国内出願に基づく優先権 主張	
VI-1-1	王坂 先の出願日	1998年07月30日(30.07.1998)
VI-1-2	先の出願番号	特願平10-216094
VI-I-3	国名	日本国 JP
VII-I	特定された国際調査機関(ISA)	日本国特許庁 (ISA/JP)

特許協力条約に基づく国際出願顧書 原本(出顧用) - 印刷日時 1999年07月30日 (30.07.1999) 金曜日 15時07分44秒

VIII	照合欄	用紙の枚数	体付された電子データ
VIII-I	照書 「競書	6	- 株的と41/2電1/1-9
VI I I -2	明細書(配列表を除く)	36	
VIII-3	請求の範囲	1	-
VIII-4	要約	1	g902-pct. txt
V111-5	図面	2	-
9111-6	明細書の配列表	111	_
VIII-7	合計	57	<u> </u>
-	添付書類	添付	添付された電子データ
8-111V	手数料計算用紙	✓	-
VIII-14	寄託した微生物又は生物材料に 関する書面	✓	
YIII-15	計算機読取可能な媒体によるスク レオチド及び/又はアミノ酸配列リスト		別個のフレキシブルディ スク フレキシブルディスク
VIII-16	PCT-EASYディスク	-	フレキシブルディスク
VIII-17	その他	納付する手数料に相当する特許印紙を貼付した書面	-
VIII-17	その他	陳述書	-
VIII-17	その他	フレキシブルディスクの 記録形式等の情報を記載 した書面	
VIII-18	要約書とともに提示する図の 番号		
VIII-19	国際出願の使用言語名:	日本語 (Japanese)	
1X-1-1	提出者の記名押印 氏名(姓名)	石田 敬 二部市	
TX-2	提出者の記名押印		
		福本積	
1X-2-1	氏名(姓名)	福本積。 『一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	
1X-3	提出者の記名押印	世商兄 到少理 西山雅也 医腿口	
1X-3-1	氏名(姓名)	西山 雅也 岂能中	
		受理官庁記入欄	
10-1	国際出願として提出された書 類の実際の受理の日		
10-2	図面:		
10-2-1 10-2-2	受理された		
10-2-2	不足図面がある 国際出願として提出された書		
	類を補完する書類又は図面で あってその後期間内に提出さ れたものの実際の受理の日(訂正日)	·	
10-4	特許協力条約第11条(2)に基づ く必要な補完の期間内の受理 の日		
10-5	出願人により特定された国際	ISA/JP	

6/6

特許1	協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日 -	時 1999年07月30日(30.07.1999) 金曜日 15時07分44秒	G902-PCT
10-6	調査手数料未払いにつき、国際調査機関に調査用写しを送付していない		
		国際事務局記入欄	
11-1	記録原本の受理の日		





US

国際調査報告

PCT

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 G902-PCT	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。		
国際出願番号 PCT/JP99/04129	国際出願日 (日.月.年) 30.07.99	優先日 (日.月.年) 30.07.98	
出願人 (氏名又は名称) 東燃株式会社			
国際調査機関が作成したこの国際 この写しは国際事務局にも送付さ		T18条)の規定に従い出願人に送付する。	
この国際調査報告は、全部で	3 ページである。		
□ この調査報告に引用された先	行技術文献の写しも添付されている。	0	
	、 除くほか、この国際出願がされたも 出された国際出願の翻訳文に基づき国		
b. この国際出願は、ヌクレオ この国際出願に含まれる		、次の配列表に基づき国際調査を行った。	
□ この国際出願と共に提出	Hされたフレキシブルディスクによる	6配列表	
出願後に、この国際調査	E機関に提出された書面による配列表		
	 		
		インによるLLの表 出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述	
国内では、	- よる配列教が山殿寺におりる国际は	1娘の別がい配因を超える事項を占よなく 日の株型	
1	覚した配列とフレキシブルディスクに	こよる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述	
2. 請求の範囲の一部の調	査ができない(第1欄参照)。		
 3. 一 発明の単一性が欠如し	ている(第Ⅱ欄参照)。		
	出願人が提出したものを承認する。	•	
	次に示すように国際調査機関が作成	1 た	
	外に小りよりに国际嗣宜傚房が1F 放	U/C.	
	ology () all (i) by by a gran by		
5. 要約は 🗵	出願人が提出したものを承認する。	•	
		行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にことができる。	
 6.要約書とともに公表される図	は、		
	出願人が示したとおりである。	☑ なし	
	出願人は図を示さなかった。		
. п	本図は発明の特徴を一層よく表して	いる。	



	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) • G01N33/576		
, .			
B. 調査を	 行った分野		
調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
	° G01N33/576	·	
·	*		
	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
日本国実用新			
	用新案公報 1971-1999年		
	用新案公報 1994-1999年		•
日本国実用新	案登録公報 1996-1999年		
国際調査で使用 BIOSIS	用した電子データベース(データベースの名称 S(DIALOG)	、調査に使用した用語)	
 C. 関連する			
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	US, 5616460, A (Abbo	ott.Laboratorie	1 - 7
·	s) 1. 4月. 1997 (01. 0	4. 97)	_ '
	アブストラクト, 第5欄第1-35	行, 第6欄第40-56行, 特許	
	請求の範囲	10,000 - 10,000 - 0 0 11, 11, 11, 11	•
	&WO, 96/41164, A&EF	P, 852009, A	
A	ID 9_5699 A (#/+#	\ // - 	
Λ	JP, 8-5633, A (ダイナボ	ツト休式会社)12.1月.1	1 - 7
·	996 (12.01.96) [00 &WO, 95/34812, A	3 4]	
	WU, 93/34612, A	•	,
,	•	•	
			*
	•		
マー こ	アイナナルでロントン・フ		
<u>ろ</u> し側の続き	にも又献か列挙されている。	パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献の		の日の後に公表された文献	
	[のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ	
もの		て出願と矛盾するものではなく、	発明の原理又は理
	日前の出願または特許であるが、国際出願日	論の理解のために引用するもの	
	表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、当	≦該文献のみで発明
	張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考え	こられるもの
日若しく	は他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、当	貧該文献と他の1以
	由を付す)	上の文献との、当業者にとって自	明である組合せに
	る開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられる	5もの !
ⅠP」国際出願 ————	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 2 6 10 00			
	14. 10. 99	国際調査報告の発送日),99
国際調査機関の	名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	2 J 9 2 1 7
日本国	特許庁(ISA/JP) 、	山村 祥子)[-,] -,]
	便番号100-8915		/
	千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3959
		22223 00 0001 1101	1 1101 0 2 0 2

C (続き). 別用文献の カテゴリー*			
A .	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 JP,60-24451, A (アクゾ・エヌ・ヴェー) 7. 2月. 1985 (07. 02. 85) & EP, 131974, A	請求の範囲の番号	
·			
	L.		

09/509449

416 Rec'd PCT/PTO

2 8 MAR 2000

DEPOSITOR

Name: TONEN CORPORATION

Representative: Tamahori Tamehiko

Address: 1-39, Hiroo 1-chome,

Shibuya-ku, Tokyo,

Japan

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOTITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the DEPODITOR: HC11-3

(Deposition Number)

FERM BP-6002

II . SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR TAXONOMIC DESIGNATION The microorganism identified under I above was accompanied by:

X a scientific description

x a proposed taxonomic designation
(Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganisms identified under I above, which was received by it on July 4, 1997 (Date of the original deposit) 1 .

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganisms identified under I above, on (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on (Transferred from FERM P deposited on

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Michio Oishi

^{1-3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, Ibaraki-ken, 305, Japan

特許手続上の微生物の寄託の国際的承認 に関するブタペスト条約

下記国際寄託当局によって規則7.1に従い 発行される。

原寄託についての受託証

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIO-NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this

氏名(名称)

東然株式会社

代表者 玉堀 為彦

寄託者

150

東京都渋谷区広尾1-1-39

殿

微生物の表示

(寄託者が付した證別のための表示)

HC11-3

(受託番号) FERM BP- 6002

2. 科学的性質及び分類学上の位置

1 楠の微生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。

- 科学的性質
- 分類学上の位置

3. 受領及び受託

本国際寄託当局は、 平成 9 年 7 月 4 日 (原寄託日) に受領した 1 棚の数生物を受託する。

移管請求の受領

本国際寄託当局は、 そして、

日(原寄託日)に1棚の微生物を受領した。 日 に原寄託よりブダベスト条約に基づく寄託への移管請求を受領した。 月

5. 国際寄託当局

通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

National in State of Bioscience and Human-Technology
Agendy Committee is a Science and Technology

DESTRUCTION GENERAL. Michio

あて名: 日本 国 茨 家で県にることでは、市 東 1 丁 目 1 希 3 号 (郵便番号305)

1-3. Higashi I chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken

305. JAPAN

平成 9年(1997) 7月 4日

DEPOSITOR

Name: TONEN CORPORATION

Representative: Tamahori Tamehiko

Address: 1-39, Hiroo 1-chome,

Shibuya-ku, Tokyo,

Japan

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL

DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOTITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the DEPODITOR: HC11-7

(Deposition Number)

FERM BP-6003

II . SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR TAXONOMIC DESIGNATION The microorganism identified under I above was accompanied by:

X a scientific description

X a proposed taxonomic designation (Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganisms identified under I above, which was received by it on July 4, 1997 (Date of the original deposit)¹.

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganisms identified under I above, on (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on (Transferred from FERM P deposited on

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Michio Oishi

^{1-3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, Ibaraki-ken, 305, Japan

特許手続上の微生物の寄託の目際的承認 に関するブタペスト条約

下記国際寄託当局によって規則7.1に従い 発行される。・

原寄託についての受託証

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIO-NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this

氏名 (名称)

東然株式会社

代表者 玉堀 為彦

寄託者

あて名 150

東京都渋谷区広尾1-1-39

殿

数生物の表示

(寄託者が付した識別のための表示)

HC11-7

(受託番号) FERM BP- 6003

2. 科学的性質及び分類学上の位置

1 欄の微生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。

- 科学的性質
- 分類学上の位置

3. 受領及び受託

本国際寄託当局は、 平成 9 年 7 月 4 日 (原寄託日) に受領した1 棚の徴生物を受託する。

4. 移管請求の受領

本国際寄託当局は、 そして、

日(原寄託日)に1欄の微生物を受領した。

月 日 に原寄託よりブダペスト条約に基づく寄託への移管請求を受領した。

国際寄託当局

通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

National In Street Describence and Human-Technology
Agency of Undukurial Science and Technology

所 長 大石 道法

Michid

元章原题D. DIRECTOR GENERAL.

あて名: 日本国茨坂で集1552型部市東1丁目1番3号(写便番号305)

1-3. Higashi l chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken

305. JAPAN

平成 9年(1997) 7月 4日

DEPOSITOR

Name: TONEN CORPORATION

Representative: Tamahori Tamehiko

Address: 1-39, Hiroo 1-chome,

Shibuya-ku, Tokyo,

Japan

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL

DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOTITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the DEPODITOR: HC11-10

(Deposition Number)

FERM BP-6004

X a scientific description

X a proposed taxonomic designation
(Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganisms identified under I above, which was received by it on July 4, 1997 (Date of the original deposit)¹.

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganisms identified under I above, on (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on (Transferred from FERM P deposited on

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Michio Oishi

^{1-3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, Ibaraki-ken, 305, Japan

特許手続上の微生物の寄託の国際的承認 に関するブタペスト条約

下記国際寄託当局によって規則7.1に従い 発行される。

原寄託についての受託証

BUDAPEST TREA ON THE INTERNATIO-NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this

氏名 (名称)

東燃株式会社

代表者 玉堀 為彦

寄託者

あて名 150

東京都渋谷区広尾1-1-39

殿

微生物の表示

(寄託者が付した識別のための表示)

HC11-10

(受託番号) FERM BP- 6004

2. 科学的性質及び分類学上の位置

1 欄の微生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。

- 科学的性質
- 分類学上の位置

3. 受領及び受託

9 年 7月 4日(原寄託日)に受領した1桐の微生物を受託する。 本国際寄託当局は、 平成

4. 移管請求の受領

本国祭寄託当局は、

日(原寄託日)に1欄の数生物を受領した。

そして、・ 日 に原寄託よりプダペスト条約に基づく寄託への移管請求を受領した。 . 月

5. 国際寄託当局

通商產業省工業技術院生命工学工業技術研究所

National Instance and Human-Technology
Agency of industrial Science and Technology

調性命之節 所 長 大石

Michie

DESTRUMP DIRECTOR GENERAL.

た媒(る)を製造す。市東1丁目1番3号(郵便番号305) あて名: 日本 国 茨

1-3. Higashi 1 chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken

305, JAPAN

平成 9年(1997) 7月 4日

DEPOSITOR

Name: TONEN CORPORATION

Representative: Tamahori Tamehiko

Address: 1-39, Hiroo 1-chome,

Shibuya-ku, Tokyo,

Japan

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL

DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOTITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the DEPODITOR: HC11-11

(Deposition Number)

FERM BP-6005

II . SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR TAXONOMIC DESIGNATION The microorganism identified under $\,I\,$ above was accompanied by:

X a scientific description

X a proposed taxonomic designation (Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganisms identified under I above, which was received by it on July 4, 1997 (Date of the original deposit)¹.

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganisms identified under I above, on (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on (Transferred from FERM P deposited on

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Michio Oishi

^{1-3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, Ibaraki-ken, 305, Japan



特許手続上の微生物の寄託の国際的承認 に関するブタペスト条約

下記国際寄託当局によって規則 7.1に従い 発行される。

原寄託についての受託証

BUDAPEST TREA ON THE INTERNATIO-NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this

氏名(名称)

東松株式会社

代表者 玉堀 為彦

寄託者

あて名 150

東京都渋谷区広尾1-1-39

殿

徴生物の表示

(寄託者が付した識別のための表示)

HC11-11

(受託番号) FERM BP- 6005

2. 科学的性質及び分類学上の位置

1 欄の微生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。

- 科学的性質
- 分類学上の位置

3. 受領及び受託

本国際寄託当局は、 平成 9 年 7 月 4 日 (原寄託日) に受領した1 欄の微生物を受託する。

4. 移管請求の受領

・本国際寄託当局は、

月

日(原寄託日)に1欄の徴生物を受領した。

そして、

月

日 に原寄託よりプダペスト条約に基づく寄託への移管請求を受領した。

5. 国際寄託当局

通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

Michiq O 是 DT NEW DIRECTOR GENERAL.

あて名: 日本国 茨 堤辺にある世

□□□ 市 東 1 丁 目 1 番 3 号 (郵便番号305)

1-3, Higashi 1 chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken

305. JAPAN

平成 9年(1997) 7月 4日

DEPOSITOR

Name: TONEN CORPORATION

Representative: Tamahori Tamehiko

Address: 1-39, Hiroo 1-chome,

Shibuya-ku, Tokyo,

Japan

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL

DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOTITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the DEPODITOR: HC11-14

(Deposition Number)

FERM BP-6006

 ${
m II}$. SCIENTIFIC DESCRIPTION AND/OR TAXONOMIC DESIGNATION The microorganism identified under I above was accompanied by:

X a scientific description

X a proposed taxonomic designation (Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganisms identified under I above, which was received by it on July 4, 1997 (Date of the original deposit)¹.

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganisms identified under I above, on (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on (Transferred from FERM P deposited on

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Michio Oishi

^{1- 3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, Ibaraki-ken, 305, Japan

特許手続上の微生物の寄託の国際的承認 に関するブタペスト条約

下記国際寄託当局によって規則7.1に従い 発行される。

原寄託についての受託証

BUDAPEST TREAT! ON THE INTERNATIO-NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

氏名 (名称)

東然株式会社

代表者 玉堀 為彦

寄託者

あて名 150

東京都渋谷区広尾1-1-39

殿

徴生物の表示

(寄託者が付した識別のための表示)

HC11-14

(受託番号) FERM BP- 6006

2. 科学的性質及び分類学上の位置

1欄の徴生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。

- 科学的性質
- 分類学上の位置

3. 受領及び受託

本国際寄託当局は、 平成 7月 4日(原寄託日)に受領した1棚の徴生物を受託する。 9 두

4. 移管請求の受領

本国際寄託当局は、 そして、

日 (原寄託日) に1 棚の微生物を受領した。

月 日 に原寄託よりブダベスト条約に基づく寄託への移管請求を受領した。

国際寄託当局

通商産業省工黨技術院生命工学工業技術研究所

名 称:

National Instruction Bioscience and Human-Technology
Agency/off-Factor rial Science and Technology

調性命互序 <u>所 县 大石</u> 道夫

Michig DESTERD DIRECTOR GENERAL.

あて名: 日本 国 茨 坂で原にある! 市 東 1 丁 目 1 番 3 号 (郵便番号305) 1-3, Higashi ! chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken

305, JAPAN

平成 9年(1997) 7月 4日 DEPOSITOR

Name: TONEN CORPORATION

Representative: Tamahori Tamehiko

Address: 1-39, Hiroo 1-chome,

Shibuya-ku, Tokyo,

Japan

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIONAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL

DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOTITARY AUTHORITY identified at the bottom of this page.

I. IDENTIFICATION OF THE MICROORGANISM

Identification reference given by the DEPODITOR: HC11-15

(Deposition Number)

FERM BP-6782

X a scientific description

X a proposed taxonomic designation
(Mark with a cross where applicable)

III. RECEIPT AND ACCEPTANCE

This International Depositary Authority accepts the microorganisms identified under I above, which was received by it on July 16, 1999 (Date of the original deposit)¹.

IV. RECEIPT OF TRANSFER

This International Depositary Authority accepted the microorganisms identified under I above, on (Date of the original deposit), and accepted a request for transfer to a deposition under Budapest treaty from the original deposition, on (Transferred from FERM P deposited on

V. INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY

National Institute of Science and Human-Technology

Agency of Industrial Science and Technology

Director General Shinichi Ohashi

^{1- 3,} Higashi 1 chome, Tsukuba-shi, Ibaraki-ken, 305-8566, Japan

INTERNATIONAL

特許手続上の微生物の寄託の国際的承認 に関するプタペスト条約

下記国際寄託当局によって規則7.1に従い 発行される。

原寄託についての受託証

BUDAPEST TREATY ON THE INTERNATIO-NAL RECOGNITION OF THE DEPOSIT OF MICROORGANISMS FOR THE PURPOSES OF PATENT PROCEDURE

RECEIPT IN THE CASE OF AN ORIGINAL DEPOSIT

issued pursuant to Rule 7.1 by the INTERNATIONAL DEPOSITARY AUTHORITY identified at the bottom of this

氏名 (名称)

東燃株式会社

代表者 玉堀 為彦

寄託者

あて名

東京都渋谷区広尾1-1-39

1. 微生物の表示	
(寄託者が付した識別のための表示) HCll-15	(受託番号) FERM BP- 6782
2. 科学的性質及び分類学上の位置	
1 欄の微生物には、次の事項を記載した文書が添付されていた。 ■ 科学的性質 ■ 分類学上の位置	
3. 受領及び受託	
本国際寄託当局は、 平成 11 年 7 月 16 日(原寄託日)に受領した14	
4. 移管請求の受領	
本国際寄託当局は、 年 月 日(原寄託日)に1欄の微生物 そして、 年 月 日に原寄託よりブダペスト条約に基づくを 5. 国際寄託当局	
通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所	

National Institution and Bioscience and Human-Technology
Agency of Industrial Science and Technology

Dr. Sh

Director-General

あて名: 日本国茨城県つくは市東北市省

麦(郵便番号305-8566)

1-3, Higashi 1 chome Tsukuba-shi Ibaraki-ken 305-8566, JAPAN

> 平成11年(1999) 7月16日



世界知的所有権機関 国際事務



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 WO00/07023 (11) 国際公開番号 A1 G01N 33/576 2000年2月10日(10.02.00) (43) 国際公開日

Л

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/04129

(81) 指定国

(22) 国際出願日

PCT

1999年7月30日(30.07.99)

AL, BR, CA, CN, JP, KR, LT, LV, MK, RO, RU, SI, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

(30) 優先権データ

特願平10/216094

1998年7月30日(30.07.98)

添付公開書類

国際調査報告書

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 東燃株式会社(TONEN CORPORATION)[JP/JP]

〒150-8411 東京都渋谷区広尾一丁目1番39号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

青柳克己(AOYAGI, Katsumi)[JP/JP]

大植千春(OHUE, Chiharu)[JP/JP]

飯田久美子(IIDA, Kumiko)[JP/JP]

八木慎太郎(YAGI, Shintaro)[JP/JP]

〒356-8505 埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ岡1丁目3番1号

東燃株式会社 総合研究所内 Saitama, (JP)

(74) 代理人

石田 敬, 外(ISHIDA, Takashi et al.)

〒105-8423 東京都港区虎ノ門三丁目5番1号

虎ノ門37森ビル 青和特許法律事務所 Tokyo,(JP)

METHOD FOR ASSAYING HEPATITIS C VIRUS (54)Title:

(54)発明の名称 C型肝炎ウイルスの測定方法

(57) Abstract

A method for assaying hepatitis C virus (CHV) characterized by comprising binding CHV core antigen and CHV core antibody to probes thereof in the presence of a cationic surfactant and/or a nonionic surfactant.

C型肝炎ウイルスの測定方法

発明の分野

本発明は、C型肝炎ウイルス(HCV)の検出方法に関し、さらに詳しくは、HCVコア抗原を測定するか、又はHCVコア抗原とHCVコア抗体を同時に測定するための方法に関する。この方法は多数の血液試料等のスクリーニングのために特に有効である。

背景技術

HCV(C型肝炎ウイルス)の感染によって引き起こされる肝炎は、高い頻度で慢性化し、感染期間が長期化するにつれ、肝硬変、肝ガンとしばしば移行する。しかしながらHCVの感染は、主に血液および血液由来成分によってもたらせることから、感染源を特定し、排除することにより感染経路を遮断することが可能である。現在感染源を特定する方法としては、主にHCVポリペプチドに対する抗体を検出する方法が採られているが、より高い精度で感染源を特定できる方法が求められていた。

求められる背景としては、HCV感染後、抗原は存在するが抗体が産生されない、いわゆるウィンドピリオド(Window period)と呼ばれる時期が存在することにある。この期間にある血清は、抗体検査により感染の有無を判別することができない。抗体検査ではウィンドピリオド期にある検体を排除できないため、抗体検査によりスクリーニングを行っている輸血や血液成分、血液製剤などの血液由来物質を利用する場合は、ウィンドピリオドにある検体による二次感染の危険性が存在している。そのためHCVポリペプチドに対

する抗体ではなく、HCVそのもの、つまりHCVパーティクルを 検出する必要があった。

HCVそのものを検出、測定することは、HCVパーティクルを構成している抗原または遺伝子(RNA)を検出することにより可能となる。ここでHCVパーティクルを構成している抗原は、コア抗原、エンベロープ抗原(E1,E2)であると考えられている。

このうちエンベロープ抗原は、超可変領域(Hyper Variable Reg ion)に代表されるように、抗原性の高い領域で変異が多い。また遺伝子型間での違いも報告されている。これらの変異、違いを全て検出するためには、複数の領域に特異的に結合するプローブを用いる必要がある。

なおここでプローブとは、抗原に特異的に結合する分子、たとえばレセプター、抗体、組換え抗体、機能性分子、または機能性構造物の様に、抗原分子を認識し結合するものをいう。

一方コア抗原はアミノ酸配列レベルで配列が保存されており、領域を選択することにより、複数種類の遺伝子型が報告されているHCVのいずれの遺伝子型の抗原も検出できるプローブを得ることが出来るため、遺伝子型に依存しない検出方法を構築することが可能となる。

しかしながら抗原を検出する系を構築するためには留意しなければならない点がある。すなわち、被験者である検体中には抗体が存在する可能性が高く、これらの抗体が、抗原を検出するためのプローブと結合部位を競合し、プローブの結合を阻害することにより抗原の検出感度を下げる。そのため抗原を効率良く検出するためには、抗体の結合しない領域もしくは抗体の結合によりプローブの結合が干渉されない領域を認識するプローブを用いる方法が考えられる。しかしながら、HCVコア抗原のように複数の抗体結合部位が報

告心れている分子において、前述の条件をみたすプローブを作成することは困難である。

そのため抗原分子を検出するためには、プローブの結合を阻害する抗体を除く必要がある。除く方法としては、物理的な原理に従って除く方法、例えば分子量の違いを利用して、HCVパーティクルと抗体とを分離分別する方法がある。この例として、ゲル濾過、超遠心分離法、密度勾配遠心分離法、限外濾過膜等の膜を利用した分子量分画法がある。しかししば抗体は、他の生体高分子と複合体を形成し高分子量に変化するため、物理的な原則にしたがった方法では、HCVパーティクルとの分別が困難になる。またこれらの方法は、処理行程に特殊な機器を用いることなどから、血液のスクリーニングなどのマススクリーニングに適用することは困難である

一方生化学的な原理に基づいた方法、例えばPEG(ポリエチレングリコール)などの水環境を変化させることにより、HCVパーティクルと他の血清成分との化学的性質の違い、例えば水に対する溶解性の違いを利用してHCVパーティクルを優先的に沈澱させることにより分別する方法もあるが、抗体または抗体複合体はしばパーティクルと同様の分画に沈澱し、分画すること自体が困難となる。またHCVパーティクルは、しばしばHCVパーティクルを構成している抗原とそれを認識する抗体との免疫複合体を形成しており、免疫複合体から抗体または抗原のみを分離することは困難である。

そのためプローブの機能を阻害する物質(抗体など)を機能的に破壊することにより除く方法がとられる。抗体の機能を失わせる方法としては、タンパク質を変性させる条件に露呈させることにより抗体タンパク質を変性させる方法が考えられるが、ここで重要なこ

とは抗体の機能は失わせるが、目的とする抗原の機能、つまりプローブと結合する機能、すなわちプローブが抗体の場合にはエピトープを消失させない、またはエピトープを再提示させる条件である。

HCVの感染の有無を判別する方法に求められる機能は、その目的により異なる。

抗体検査は検体中にHCVに対する抗体が存在するか否かを判別する方法であるが、検体中にHCVに対する抗体が存在した場合、その検体の供与者が現在HCVに感染しており検体中にHCVが存在している場合もあれば、すでに治療または自然治癒によりHCVが体内から排除されている場合もあり、抗体の有無によりこれらを区別することは困難である。

抗原検査は、HCVが検体中に存在しているか否か、または存在している場合にはその量の多寡を知らせることが重要な機能であり、その際に抗体が存在しているか否かは問題とならない。

治療の際には、肝炎がHCVを主たる原因とするか否かを決定するために、HCVの抗体検査が重要な情報を与えるが、最終的にはHCVの抗原の有無が確定診断には求められる。また治療効果判定には、HCVが体内から排除されているか否かを判定することが重要であり、判定には抗原の量の多寡を知ることが重要である。すなわち抗体の有無に関係なく抗原の有無、その量を知ることが治療に重要である。すなわち治療においては、抗原の有無とその量を与える検査方法がもっとも重要な方法である。

一方血液および血液由来製剤においては、二次感染の抑止がもっとも重要であり、そのためにはHCVの感染源としての危険性の有無を判別することが検査方法に求められる。現在この分野では主たる検査方法として抗体検査が用いられている。

しかしながら前述のように、HCV感染後のウィンドピリオドに

ある血清は、抗体検査により感染の有無を判別することができない。故に、抗体検査によりスクリーニングを行っている輸血や血液成分、血液製剤などの血液由来物質を利用する場合は、ウィンドピリオドにある検体による二次感染の危険性が存在する。

危険性をより軽減させるためには抗原検査の併用が求められるが、献血などの血液検査のようなマススクリーニングでは未だ抗原検査は行われていない。

理論的には100%の精度(感度、特異度)で抗原の有無を判定できる検査方法が存在すれば、それを唯一の検査方法とすれば良いが、いかなる検出方法でも検出感度が存在し、検出感度以下のものは測定できない。故に100%の精度で判別できる検査方法は存在しない。また特殊な例においては抗原検査のみでは感染源を逃す可能性が存在し、そのためこの分野においては抗体と抗原の両者を測定することが、二次感染の危険性を軽減させるために必要である。マススクリーニングに適用でき、高い感度、特異性を示す抗原検出方法が用いられるようになり、高い感度、特異性を示す抗原検出方法が用いられるようになり、同一検体数での検査数が現在よりも増加し、コストアップ要因となる。

このようなことから、抗原と抗体を同一方法で測定することが可能となれば、当該分野においては検査数の軽減をはかることが出来、多大な効果を与えることが分かる。

すでに記したように抗体を検出する方法、抗原を検出する方法は 開発されているが、前述のごとく抗体を検出する条件では、抗原を 検出しようとすると、抗原を検出するプローブの結合を阻害する抗 体が存在することにより抗原を効率良く検出できない。一方抗原を 検出する条件でも、前述のごとく、抗原の検出を競合阻害する抗体 を除く方法がとられることから、抗体を検出できない。それゆえす

でに報告されている方法では抗原と抗体を同一方法で検出することはできない。

発明の開示

血液および血液由来の物質を利用する際の、二次感染軽減の目的においては、感染者、感染既往者を区別する必要はなく、抗体または抗原が存在するか否かを判別できればよい。すなわち本発明は、ウィンドピリオド期のように抗体の存在しない時期の検体では抗原を検出し、抗体の存在する時期の検体では抗原を、又は抗原と抗体を検出する方法を提供することにより、血液および血液由来物質の検査に求められる新しい検査方法を提供する。

上記の課題を解決するため、本発明は、C型肝炎ウイルス(HCV)の測定方法において、アルキル基と第2~第4級アミンとを有する界面活性剤もしくは非イオン界面活性剤、又はこの両者の存在下で、HCVコア抗原をそのプローブとの結合により測定することを特徴とする方法を提供する。

本発明はさらに、上記の方法によるHCVコア抗原の測定と共に、HCVコア抗体を、そのプローブとの結合により測定することを特徴とする方法を提供する。

図面の簡単な説明

図 1 は、モノクローナル抗体 C 11-15の抗体価を、他のモノクローナル抗体 C 11-3 , C 11-7 , C 11-10及び C 11-14の抗体価と比較して示すグラフである。

図2は、本発明の種々のモノクローナル抗体を単独で、又は混合して一次抗体として固相に固定して使用し、HCV-RNA陽性検体を測定した場合のELISAの結果を示すグラフである。

発明の実施の形態

本発明の提供するHCV感染検出方法は、ウィンドピリオド期のように抗体の存在しない時期の検体では抗原を検出し、抗体の存在する時期は抗原を、又は抗原と抗体の両者を検出する方法である。すなわち抗体の存在しない時期、ウィンドピリオド期においては抗体が存在しないため、抗原を検出する際に抗体を除く必要はないことになる。故に抗原を検出するために必要な前処理を行う必要はなくなる。

しかしながら、HCVパーティクルに含まれる抗原を検出するためには、検出のために用いるプローブの認識部位を露呈させることが重要である。HCVウイルスパーティクルは、ゲノムである核酸とコア抗原が複合体を形成して粒子を形成し、その粒子を脂質膜とエンベロープタンパク質からなる外膜が覆った構造をしていると考えられている。さらに血液中では低密度リポプロテイン(LDL)やHCVに対する抗体などとの複合体を形成して存在していると考えられている。そのため、血液中に存在するウイルスパーティクルのままでは、プローブはコア抗原を認識し結合することが出来ない。故にコア抗原を検出するためには、コア抗原を取り囲むこれらの構造物を除去するなどの処理をして、コア抗原がプローブに認識されるようにする必要がある。

すなわち本発明においては、検体中に含まれるHCVパーティクル中のコア抗原を、コア抗原を認識するためのプローブが認識できるように露呈させる反応条件、反応させる系からなる反応方法、および反応させる系を含む試薬をも提供する。

一方抗体が十分に存在している時期においては、前述のごとく、 検体中にはプローブの結合部位と競合するコア抗原に対する抗体が 存在している場合があるが、その場合にはコア抗原の検出感度が低

下ばる可能性がある。またコア抗原をプローブと結合できるように 露呈させた場合には、プローブと競合するコア抗原に対する抗体が 含まれた場合、抗体は露呈されたコア抗原に吸収され、抗体を免疫 複合体を検出する方法によって検出するための抗原に結合するコア 抗原に対する抗体の量が減少し、検出感度が低下する可能性がある

そのため抗体の検出に用いる抗原は、コア抗原のエピトープのみからなるものでもよいが、好ましくはコア抗原以外のHCVエピトープを含むペプチドまたはポリペプチドである。またHCVエピトープを模倣する、HCVエピトープを含むペプチドまたはポリペプチド以外のペプチドまたはポリペプチド、または化合物であってもよい。

ただしコア抗原を検出するためのプローブと、HCVエピトープまたはHCVエピトープを代替する化合物とは、互いに認識しあうことにより結合するものでないことが好ましい。

HCVコア抗原のためのプローブとしての抗体又はHCVコア抗原を検出するための標識される抗体は、マウス、ウサギ、ニワトリ、ヤギ、ヒツジ、ウシなどの実験動物を免疫して得られるポリクローナル抗体;免疫した個体から、脾臓細胞を分離し、ミエローマ細胞と融合させることによって得られるハイブリドーマの産生するモノクローナル抗体;または脾臓細胞、血中白血球をEBウイルスによって不死化させた細胞の産生するモノクローナル抗体;HCVに感染しているヒトもしくはチンパンジーなどが産生しているモノクローナル抗体;

マウス、ヒトなどのイムノグロブリンの c D N A もしくは染色体 D N A から得られる可変領域遺伝子断片、またはイムノグロブリンの c D N A もしくは染色体 D N A の一部と人工的に作製した配列と

を組み合わせることによって構成される可変領域遺伝子断片、人工的な遺伝子配列を用いて構成される可変領域遺伝子断片またはこれらを材料に遺伝子組換え手法によって作製される可変領域遺伝子断片を、イムノグロブリン定常領域遺伝子断片を組み合わせることによって構成される組換え抗体遺伝子によって形質転換された細胞が産生する組換え抗体;上記の可変領域遺伝子断片と例えばバクテリオファージの構造蛋白質と融合させて作られるファージ抗体;上記の可変聴域遺伝子断片を他の適用な遺伝子断片例えばmyc遺伝子の一部などと組み合わせることにより構成される組換え抗体遺伝子によって形質転換された細胞が産生する組換え抗体などである。

トリプシン分子に可変領域を人工的に導入することによって産生されるプローブ、レセプターなどの蛋白質に特異的に結合する分子を人工的に改変することによって得られるプローブ、その他コンビナトリアルケミストリー技術によって作製されたプローブなど、コア抗原に高い特異性、親和性を示す分子であればそれを用いることが出来る。

上記のモノクローナル抗体は、当業者により容易に作製することができる。ハイブリドーマによるモノクローナル抗体の作製は良く知られている。例えば、BALB/cマウスなどの腹腔内あるいは皮内に、上記融合ポリペプチドもしくはポリペプチド(以下、本抗原)を単独もしくはBSA,KLHなどと結合させた抗原として、単純あるいはフロイント完全アジュバント等のアジュバントと混合して定期的に免疫する。血中の抗体価が上昇した時点で、追加免疫として本抗原を尾静脈内に投与し、無菌的に脾臓を摘出した後、適当なマウス骨髄腫細胞株と細胞融合し、ハイブリドーマを得る。本方法は、KohlerとMilsteinの方法(Nature 256: 495-497, 1975)に従って行なうことができる。

止記方法により得られたハイブリドーマ細胞株を適当な培養液中で培養し、その後、本抗原に対して特異的な反応を示す抗体を産生するハイブリドーマ細胞株を選択してクローン化する。抗体産生ハイブリドーマのクローニングには限界希釈法のほか軟寒天法(Eur. J. Immunol. 6:511-519,1976)などを利用することができる。そして、産生されたモノクローナル抗体をプロテインAなどを用いたカラムクロマトグラフィーなどの方法により精製する。

上記のモノクローナル抗体以外にもプローブとして用いる分子は作製することが出来る。例えば組換え抗体についてはHoogenboonの総説などに詳しく記載されている(Trends in Biotechnology, 15: 62-70, 1997)。

本発明において、検体中のHCVコア抗体のためのプローブとしての抗原又は前記HCVコア抗体を製造するための抗原は、具体的には、例えば配列番号:1又は2に示すアミノ酸配列を有するポリペプチド、あるいは配列番号:3~6に記載の複数のアミノ酸配列を含有する融合ポリペプチドであり、これらは、これらをコードするDNAの組換え発現により得ることができる。

ここで検出原理は、酵素標識抗体方法、蛍光標識方法、ラジオアイソトープ標識方法など通常の免疫測定法に用いられる方法を用いてもよく、酵素標識抗体法における酵素検出原理は、比色法、蛍光法、化学発光法などがある。また抗体の検出には、二抗原サンドイッチ法のような、抗体検出に一般的に用いられる方法を用いてもよく、さらに抗原の検出にも同様に一ステップサンドイッチ系などの方法を用いることも出来る。

本発明の様態の一つは、以下のような反応系である。 (1) HC Vコア抗原に対するプローブ、たとえばHCVコア抗原に対する抗体と、 (2) HCVエピトープを含む化合物、たとえばHCVポリ

ペプチドのエピトープを含むペプチド、ペプチド化合物またはポリペプチド、およびこれらの混合物を、免疫測定法に用いられる担体、たとえばミクロタイタープレートに固相化させる。固相化させた担体を、HCVパーティクル、またはパーティクル複合体からHCVコア抗原をプローブが認識できるように露呈させ、かつHCVエピトープに対する抗体の機能を阻害させないような成分を含む反応緩衝液中で、被検体と反応させ、検体中に含まれるコア抗原およびHCVエピトープに対する抗体を担体に特異的に結合させる。

次に、結合されなかった検体中の成分を、たとえば担体を適当な 緩衝液で洗浄することによって除いた後、担体に結合したコア抗原 を認識するプローブたとえばコア抗原に対する酵素などで標識された抗体と、担体に結合したHCVエピトープに対する抗体を認識 るプローブ、たとえば酵素などで標識された抗ーヒト抗体マウス クローナル抗体を含む反応できせることにより、担体に 合したコア抗原とHCVエピトープに対する抗体に特異的に結合 せる。反応終了後、未反応の成分を取り除くため、たとえば担体を 適当な緩衝液で洗浄した後、標識を適当な方法で検出することによ り、検体中に含まれるコア抗原とHCVエピトープに対する抗体を 検出することが可能となる。

またイムノクロマト法などの一般的に免疫測定法に用いることの 出来るB/F分離法にも適用可能であることは、当該分野の研究者 にとっては自明である。

抗原検出に適した反応条件

本発明が提供する系における抗原検出に適した反応系とは、HC V抗原エピトープに対する抗体の機能を失わせない程度のマイルド な条件でありながら、検体中に存在する複雑な構造体であるHCV パーティクルから、HCV抗原を認識するプローブである抗体の認

識する領域を十分に露呈させる条件からなる系である。

すでに超遠心法にて分離したウイルスパーティクル(Takahashi et al., 1996, J. Gen. virol, 73:667-672)、ポリエチレングリコールによって凝集沈殿させたHCVパーティクルをTween80やTritonX100の様な非イオン性の界面活性剤によって処理することにより(Kashiwakuma et al., 1996, J. Immunological methods 190:79-89)、コア抗原が検出可能であることが示されているが、前者においてはその検出感度が不十分であり、十分に抗原が露呈されているかは疑問である。また後者においては他の処理剤を加えることにより抗体を失活させており、界面活性剤の効果そのものについては触れられていない。

本発明においては、始めに界面活性剤を基本に条件を検討し、反応液を界面活性剤を中心とした組成にすることにより、すでに報告されているHCV抗原検出系のように、遠心操作や加熱などの操作からなる前処理法を適用することなく、単に反応液中で検体を希釈することのみにより、HCVパーティクル中の抗原を効率良く検出することが可能となった。

効果的にウイルス粒子中からコア抗原を抽出し、かつ血清中の様々な物質との相互反応を抑制し、効率よくプローブと抗原とが反応できる条件を与えることが必要である。この際の効果的な界面活性剤としては、アルキル基と第2~第4級アミンを同一分子内に有する界面活性剤、又は非イオン性界面活性剤が挙げられる。

前記アルキル基と第2~第4級アミンを有する界面活性剤において、アルキル基に好ましくは直鎖アルキル基であり、その炭素原子数は好ましくは10個以上、さらに好ましくは12~16個である。アミンとしては第3アミン又は第4アミン(アンモニウム)が好ましい。具体的な界面活性剤としては、ドデシルーNーサルコシン

酸、ドデシルトリメチルアンモニウム塩、セチルトリメチルアンモニウム塩、3 - (ドデシルジメチルアンモニオ) - 1 - プロパンスルホン酸、3 - (テトラデシルジメチルアンモニオ) - 1 - プロパンスルホン酸、ドデシルピリミジウム塩、セチルピリミジウム塩、デカノイル-N-メチルグルカミド(MEGA-10)、ドデシル-N-ベタイン等が挙げられる。ドデシル-N-サルコシン酸及びドデシルトリメチルアンモニウム塩が好ましい。

前記の非イオン性界面活性剤としては $12\sim14$ の間の親水疎水比を有するものが好ましく、ポリオキシエチレンイソオクチルフェニルエーテル類、例えばTritonX100、TritonX114など、あるいはポリオキシエチレンノニファニルエーテル類、例えばNonidet p40, TritonN101、Nikkol

本発明においては、上記2つのタイプの界面活性剤を単独で用いてもよいが、併用するのが一層好ましく、併用により相乗効果が得られる。

さらにHCVエピトープに対する抗体を検出するように、HCV エピトープを含む抗原と、HCV抗原を検出するための抗体を固相 化した担体と、本発明が提供する反応液で希釈した検体と反応させ ることにより、HCV抗体が存在せずHCV抗原を含む検体におい ては、抗原を効率良く検出し、HCV抗原が存在せず抗体のみが存 在する抗体においては効率良く抗体を検出し、さらに抗原と抗体が 存在する検体では、抗原と抗体を同時に検出することにより高いシ グナルを与えていることを見いだし、本発明を完成させるに至った

ウイルスの抗原とウイルス抗原に対する抗体を同時検出する方法は、すでにHIVで報告されている(Weber et al., J. Clinic. Mic

robaol.,36:2235-2239,1998)。HIVの場合には、ウイルス抗原検査としてgag蛋白質であるp24を検出することが有効である。一方ウイルス抗原に対する抗体検査では、envelop蛋白質とgag蛋白質であるp19に対する抗体を検出することが有効である。そのためウイルスの抗原とウイルス抗原に対する抗体を同時検出する方法は、抗原検査としてgag蛋白質であるp24を検出し、抗体検査としてenvelop蛋白質とgag蛋白質の一部であるp19に対する抗体を検出する方法を組み合わせることにより達成される。

このようにウイルス抗原検出に用いる抗原のエピトープと、ウイルス抗体検出に用いる被検体中の抗体が認識するないを同時検出する方法の構築は比較的容易である。なぜならば、たとえばHIVカカカる。ながならば、たとえばHIVカカカカが直に対するモノクローナル抗体の認識する抗原、envelopを設定している。ならは異なる蛋白質の一部であるp19とは異なる蛋白質でありり、抗原検査に用いるプローブがenvelop蛋白質とgag面が抗原の一部であるp19を認識することはない。ゆえによって起こる競の一部であるp19を認識することはない。ゆえによって起こる競合反応による感度低下、非特異反応など、抗原検出系、抗体検出系が互いに他の系を干渉することが起こり難いためである。

しかしながら、HCVエピトープに対する抗体検出においては、コア抗原エピトープに対する抗体を検出することが臨床的に非常に有用である (Chiba et al, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88:4641-4645, 1991, Bresters et al., Vox Sang., 62:213-217, 1992)。ゆえに、抗体検出においてコア抗原エピトープに対する抗体を検出する

ことは必須の要件である。一方抗原検出においては、ウイルスパーティクルを構成する抗原のうち、コア抗原は、他の抗原、E1,E2よりも変異率が低いため、コア抗原を検出することは、HCV抗原検出においてもっとも有効な方法である。すなわち、効果的なHCVの抗原抗体同時測定を構築するためには、抗原検出系と抗体検出系で同じ抗原、コア抗原を用いる必要がある。

そのため、何の工夫も無くコア抗原を用いた場合、抗原検出に用いるコア抗原に対するモノクローナル抗体が、抗体検出に用いるコア抗原に結合し、吸収され被検体中の抗原の検出感度が低下する、抗体検出に用いる抗原に結合し、抗原検査の非特異反応を誘発する、抗体検査のためのHCVエピトープがマスクされ感度が低下するなどの問題が起こる。

本発明者らはこの問題を解決するために、抗原検出に用いるモノクローナル抗体のエピトープと、被検体中に存在するコア抗原に対する抗体のエピトープを分割させることにより、抗原と、抗体を同時に効率良く検出できることを見出し、本発明を完成させるに至った。

以下実施例を詳細に説明することにより、抗原と抗体の同時測定のための好適なエピトープの組み合わせ例を示す。

コア抗原に対する被検体中の抗体のエピトープについては、様々なエピトープ解析の結果から、最も重要な領域がコア抗原のN末、特にHCVポリペプチドの第1位から40位に存在することが示されている(Okamoto et al, Hapatology 15:180-186, 1992, Sallberg et al, J. Clinical. Microbiol., 30:1989-1994, 1992, Sallsberg et al., J Med. Vilol, 43:62-68, 1994)。また遺伝子型特異的に反応するエピトープがHCVポリペプチドの第66位から第80位にある(Machida Hepatology 16:886-891'92、特願平9-20

9 § 2 2)。そのため、HCVエピトープに対する抗体を検出するための抗原として、HCVポリペプチドの第1位から第40位、第66位から第80位の配列を持つことが重要である。ゆえに、HCV抗体を検出する抗原としては、HCVポリペプチドの第1位から42位、第66位から第80位の配列を含む抗原CEPMを好適な配列を持つ抗原ポリペプチドとして実施例に開示する。なおCEPMはHCVポリペプチドの下記に示す領域を、下記の順に並べた人口配列からなる抗原であり、その構築方法は特願平9-209522に記載されている。また配列は配列番号10に記載されている。CEPMのHCVエピトープの並び:

(1238-1313) - (1363-1460) - (1712-1751) - (66-80) - (1686-1704) - (1716-1751) - (66-80) - (1690-1713) - (1-42)

一方抗原検出においては、被検体中にコア抗原に対する抗体が比較的存在しない領域、すなわちHCVポリペプチドの第100位から130位を認識し結合するモノクローナル抗体を第一次反応に、第一次抗体に結合したコア抗原を検出するための第二次抗体の認識部位としては、抗体検査に用いていない領域、HCVポリペプチドの第40位から50位を認識するモノクローナル抗体を用いて、HCVポリペプチドの第100位から130位に対する抗体によって保持されたコア抗原を検出する。

これらのモノクローナル抗体はいずれも、HCV抗体を検出するために用いているHCVポリペプチドの第1位から42位までを含む抗原には結合しないことから、上記のモノクローナル抗体、上記の抗原を用いることにより、結合による抗原検出系、抗体検出系への反応阻害が生じ得ず、それぞれの測定系を同時に機能させることが可能となった。

実施例

以下実施例によって本発明を詳細に説明する。

実施例1. HC、V由来ポリペプチドの発現プラスミドの発現および精製

(A)発現プラスミドの構築

HCVのコア領域に相当する発現プラスミドは以下の方法で構築した。C11-C21クローンおよびC10-E12クローン(特開平6-38765)をpUC119に組み込んで得られたプラスミドpUC・C11-C21およびpUC・C10-E12の各DNA 1 μ gを制限酵素反応液20 μ 1〔50 mM Tris-HC1(pH7.5)、10 mM MgC12、1 mM DTT、100 mM NaC1、15単位のEcoRIおよび15単位のC1aI酵素〕中、および〔10 mM Tris-HC1(pH7.5)、10 mM MgC12、1 mM DTT、5)、10 mM MgC12、1 mM DTT、5)、10 mM MgC12、1 mM DTT、5)、10 mM MgC12、1 mM DTT、50 mM NaC1、15単位のC1aIおよび15単位のKpnI酵素〕中で各々37℃1時間消化し、その後0.8%アガロースゲル電気泳動を行ない、約380 bpのEcoRI-C1aI断片および約920 bpのC1aI-KpnI断片を精製した。

この2つのDNA断片とpUC119をEcoRIおよびKpnIで消化したベクターに10×リガーゼ用緩衝液〔660mM TrisーHC1(pH7.5)、66mM MgC12、100mMジチオスレトール、1mM ATP〕5 μ 1、T4リガーゼ1 μ 1(350単位/ μ 1)に水を加えて50 μ 1とし、16 $^{\circ}$ で一晩保温し、連結反応を行なった。このプラスミドを用い大腸菌JM109を形質転換させ、プラスミドpUC・C21-E12を得た。

このプラスミドpUC・C21-E12 DNA 1 ngを2つの プライマー (5′-GAATTCATGGGCACGAATCCTAAA-3′(配列番号:

7),、5′-TTAGTCCTCCAGAACCCGGAC - 3′(配列番号:8))を IN PCRを行なう。PCRはGeneAmpTM (DNA Amplification Rea gent Kit, Perkin Elmer Cetus製)のキットを用いDNA変性95 C1.5分、アニーリング50℃2分、DNA合成70℃3分の条 件で行ない、得られたDNA断片を0.8%アガロースゲル電気泳 動により分解し、グラスパウダー法(Gene Clean)で精製した。

一方、p U C 1 9 を制限酵素 S m a I で消化し、P C R 法によって得られた D N A 断片を 1 0 × リガーゼ用緩衝液〔6 6 0 mM T r i s - H C 1 (pH 7 . 5)、6 6 mM M g C 1 $_2$ 、1 0 0 mM ジチオスレトール、1 mM A T P] 5 μ 1、T 4 リガーゼ 1 μ 1 (3 5 0 単位 / μ 1)に水を加えて 5 0 μ 1 とし、1 6 $^{\circ}$ で一晩保温し、連結反応を行なった。このプラスミドを用い大腸菌 J M 1 0 9 を形質転換させ、プラスミド p U C 1 9 · C 2 1 - E 1 2 · S m a I を得た。

このプラスミドDNA 1μ gを制限酵素反応液 $2 0 \mu$ l〔150mM NaCl、6mM Tris-HCl(pH7.5)、6mM MgCl₂、15単位のEcoRIおよび 15単位のBamHI酵素〕中で 37Cl時間消化反応を行ない、その後 0.8%アガロースゲル電気泳動を行ない、約 490bpのEcoRI-BamHI断片を分離し、これをグラスパウダー法で精製した。

次に発現ベクターであるTrp・TrpE(特開平5-84085)のDNA 1μ gを制限酵素反応液 20μ 1〔150mM NaCl、6mM Tris—HCl(pH7.5)、6mM MgCl。、15単位のEcoRIおよび15単位のBamHI酵素〕中で37℃で1時間消化し、その反応液に水 39μ 1を加え、70℃で $5分間熱処理した後にバクテリアアルカリ性ホスファターゼ(BAP)<math>1\mu$ 1(250単位/ μ 1)を加えて37℃で1時間保温した。

この反応液の 10μ 1を用いて大腸菌HB101株を形質転換した。形質転換に用いる感受性大腸菌株は塩化カルシウム法(Mandel M. とHiga, A., J. Mol. Biol., 53, 159-162(1970)〕により作られる。形質転換大腸菌を 25μ g/mlのアンピシリンを含むLBプレート(1%トリプトン、0.5% NaCl、1.5%寒天)上に塗布し、37%に一晩保温した。プレート上に生じた菌のコロニーを 1 白金耳取り、 25μ g/ml0アンピシリンを含むLB培地に移し、一晩 37%で培養した。

1. 5 mlの菌培養液を遠心して集菌し、プラスミドDNAのミニプレパレーションをアルカリ法 [Manniatis ら、Molecular Cloning: A Laboratory Manual, (1982)] により行なった。得られたプラスミドDNA 1 μgを制限酵素反応液 2 0 μl [150 mM NaCl、6 mM Tris-HCl (pH7. 5)、6 mM MgCl₂、15単位のEcoRIおよび15単位のBamHI酵素〕中で37℃、1時間消化し、アガロースゲル電気泳動を行なって、約490bpのEcoRI-BamHI断片が生じるTrp・TrpEコア160発現プラスミドを選別した。

(B) クローンコア 1 6 0 でコードされるポリペプチドの発現および精製

発現プラスミドTrp・TrpEコア160をもつ大腸菌HB101株を50μg/mlのアンピシリンを含む3mlの2YT培地(1.6%トリプトン、1%酵母エキス、0.5% NaС1)に接種し、37℃で9時間培養する。この培養液1mlを50μg/mlのアンピシリンを含む100mlのM9-CA培地(0.6% Na2HPO4、0.5% KH₂PO4、0.5% NaС1、0.1% NH4 C1、0.1mM CaC1₂、2mM MgSO4、0.5%カザミノ酸、0.2%グルコース)に植え継ぎ、37℃で培養した。OD600=0.3の時に終濃度40mg/1になるようにインドールアクリル酸を加え、さらに16時間培養した。この培養液を遠心分離して菌体を集めた。

菌体に20mlの緩衝液A〔50mM Tris-HCl(pH8.0)、1mM EDTA、30mM NaCl〕を加えて懸濁し、再び遠心分離を行なって発現菌体2.6gを得た。得られた菌体を緩衝液A 10ml中に懸濁し、超音波破砕により大腸菌膜を破砕した後に遠心分離を行ない、HCV cDNAでコードされるポリペプチドとTrpEの融合ポリペプチドを含む不溶性画分を得た。その画分に10mlの6M尿素を含む緩衝液Aを加えて融合ポリペプチドを可溶化抽出した。可溶化した抽出物をS-Sepharoseを用いたイオン交換カラムクロマトグラフィーにかけて、融合ポリペプチドの精製を行なった。

実施例 2. ハイブリドーマの作製法

前記方法により調製した融合ポリペプチド(TrpC11)を 6 M尿素溶解後、 0.15M NaClを含む 10mMリン酸緩衝液(pH7.3)に終濃度が 1.0mg/mlとなるように希釈し、等量のタイターマックスと混和し、TrpC11懸濁液とした。TrpC11 濃度が $0.01\sim0.05mg/ml$ となるように調製した該懸濁液

を4~6週令のBALB/c系マウスに腹腔内投与した。さらに約 8週間後、免疫化動物にTrpC11濃度が0.005~0.03 mg/mlとなるように調製した生理食塩水溶液を尾静脈内に投与した

最終追加免疫後3日目に、この免疫動物より無菌的に脾臓を摘出し、ハサミで切片としてさらにメッシュを用いて脾臓を個々の細胞にほぐし、RPMI-1640培地で3回洗浄した。8-アザグアニジン存在下で数日間培養し、復帰突然変異体を完全に除いた対数増殖期のマウス骨髄腫細胞株PAIを前記と同様に洗浄後、該細胞1.8×10′個と脾臓細胞1.0×10°個を50m1容の遠心管に入れ混合した。200×g、5分間遠心分離を行ない、上清を除去し、37℃に保温した50%ポリエチレングリコール(PEG)4000(メルク社製)を含むRPMI-1640培地1m1を加えて細胞融合させた。

融合細胞は、遠心分離(200×g、5分間)によってPEGを除いた後、96ウエルプレートを用いて、ヒポキサンチン、アミノプテリンおよびチミジン(以下、HATと省略)を含むRPMI-1640培地中で1~2週間培養してハイブリドーマのみを増殖させた。その後、HATを含まない培地で成育させ、約2週間後目的の抗体を産生するクローンをELISA法により検索し、所望の反応特異性を有する本発明のモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを得た。

得られたハイブリドーマについて、常法の限界希釈法に従い、目的とする抗体の産生株の検索および単一クローン化を行ない、得られたハイブリドーマをHC11-14, HC11-10, HC11-3、およびHC11-7と命名した。該4種類のハイブリドーマに関しては、微生物工業技術研究所に平成9年7月4日付でFER

M,BP-6006, FERM BP-6004, FERM BP-6002及びFERM BP-6003として寄託された。

実施例 3. モノクローナル抗体の作製法

実施例 2 に記載の方法により得られたハイブリドーマをプリスタン等で処理したマウス腹腔に移植し、腹水中に産生されてくるモノクローナル抗体を取得した。該モノクローナル抗体の精製は、プロテインAを結合させたセファロースカラムにより I g G フラクションを分離した。

前記5種類のハイブリドーマから産生されたそれぞれのモノクローナル抗体、C11-14, C11-10, C11-7およびC11-3のアイソタイプは、ウサギ抗マウスIg各アイソタイプ抗体(Zymed 社製)を用いた二重免疫拡散法により、C11-10及びC11-7がIgG2a, C11-14及びC11-3がIgG1であることが明らかとなった。得られた4種類のモノクローナル抗体について、HCV・コア領域由来の配列によって合成した20のペプチドを用いてエピトープ解析を行なった結果、表1に示す如くコア領域の一部を特異的に認識するモノクローナル抗体であることがわかった。

表 1

抗体	認識部位
C11-14	41Gly-50Arg (配列番号 4)
C11-10	²¹Asp-⁴°Arg (配列番号3)
C11-3	10°Pro-12°Gly (配列番号 5)
C11-7	111Asp-130Phe (配列番号 6)

実施例 4. 抗原を前処理操作なしで効率的に検出させるための方 法

HCVパーティクルを含む検体を界面活性剤を加えた反応液に希いて、HCVコア抗原の検出される効率を検討した。

なおHCVコア抗原の検出は、HCVコア抗原に対するモノクローナル抗体を用いたサンドイッチ酵素免疫アッセイ(EIA)で行った。実施例3で得られたモノクローナル抗体のうち、C11-3とC11-7をコア抗原を補足する抗体として用い、C11-10、C11-14を補足されたコア抗原を検出するための抗体として用いた。

EIAは基本的には以下の条件で行った。モノクローナル抗体C11-3, C11-7を酢酸緩衝液にそれぞれ 4μ g/mlとなるよう希釈した溶液をミクロタイタープレートに加え、4 $\mathbb C$ 一夜保温した。燐酸緩衝液で洗浄し1% BSAを含む燐酸緩衝液を加えることによるブロッキング操作を施した。そこに反応液 100μ 1、検体 100μ 1を加え、撹拌後、室温で1.5時間反応させた。低濃度の界面活性剤を加えた燐酸緩衝液で洗浄することにより未反応物を除いた後、アルカリフォスファターゼで標識したモノクローナル抗体C11-10, C11-14を加え、室温30分反応させた。反応終了後、未反応物を低濃度の界面活性剤を加えた燐酸緩衝液で洗浄することにより除き、基質液(CDP-Star/emeraldl1)を加え室温15分反応後、発光量を測定した。

一次反応液中に各種界面活性剤を加えその効果を検討した。HC Vに対する抗体の力価が検出感度以下であり、ほとんどHCVに対 する抗体を含まないと考えられるHCV抗原陽性血清を用いて、発 光量の多寡によってコア抗原の検出感度を調べ健常人血清の発光量 を1.0として、それに対する反応比率で表わした。結果を次の表 2および表 3 に示す。

表

健常人血清に対する各血清の反応比率(S/N ratio)

			No45	No46	No3	No7	No19
	無務苗		15.67	1.00	1. 15	1.34	1.19
	効果判定甚準		> 30.0	>2.0	>2.0	>2.0	>2.0
	※加利 HLB値	%					
路イオン性 昇面活性剤	ドデシル硫酸ナトリウム 40.0	0.5 2.0	5. 42 5. 73				
	ドデシル-N- サルコシン酸ナトリウム	0.5 2.0	12. 79 125. 43	2. 70 7. 27	3.83	3.70	6.71
	パーフルオロアルキルカルボン酸S-113 (ASAHI GLASS製)	0.5 2.0	10. 55 6. 72	1. 27 0. 91			
関イオン性界面活性剤	セチルトリメチルアンモニウムブロミド	0.5 2.0	72. 97 44. 55	7. 42 5. 35	3.09	3, 52	5. 43
	ドデシルピリジニウムクロライド	0.5 2.0	53. 43 12. 44	4. 70 2. 49	2.05	1. 52	2.33
	n-ドデンルトリメチルアンモニウム	0.5 2.0	66. 84 27. 98	4. 43 3. 77	2. 41	1.63	2.67
	テトラデシルアンモニウムブロミド	0.05	14.69				
	n-オクチルトリメチルアンモニウムクロライド	0.5 2.0	12. 57 11. 46		1.00	0. 75	0.99
面イオン性 界面活性剤	CHAPS	0.5 0.5	29. 57 25. 32		1.63	1.82	2. 42
	パーフルオロアルキルベタインS-132 (ASAHI GLASS製)	0.5 2.0	11. 07 10. 77	1. 61 1. 49			
	3- (ドデシルジメチルアンモニオ)-1- プロパンスルホン酸	0.5 2.0	57. 69 113. 19		4.57	3. 44	5.26

Mode		及	20		健常人们	山南に対する	健常人血清に対する各血清の反応比率(S/N ratio)	·庇比率(S/	N ratio)
					No45	No46	No3	No7	No19
対象 単元 基準		Æ			15.67	1.00	1. 15	1.34	1. 19
Mac		果判定基			> 30.0	>2.0		>2.0	>2.0
WEGA-10 16.7 2.6 38.49 3.58 1.97 1.87 1.		旨	HLB值	%					
Tween 20 Tween 40	非イオン性界面活性剤	MECA-10			32, 11 38, 49	3.38 53.38	1.97	1.87	2.84
Tween 40 Tween 80 Tween 80 Tween 80 Tween 80 Tween 80 Tween 80 Triton M101 Triton X405 Triton X405		Т⊮ееп 20			16.88 12.36				
Tween 80 15.0 0.5 12.45 1.33 1.23 1.23 1.23 1.23 1.23 1.23 1.23 1.23 1.23 1.23 1.23 1.23 1.24 1.24 1.92 1.20 1		Tween 40	15.6		14. 96 19. 10		1. 02 1. 32	0. 99 1. 25	1. 41 1. 64
Nonidet P-40		Тween 80	15.0		12. 45 17. 47		1. 33	1.23	1. 10
Triton X100 13.4 0.5 60.84 0.90 0.60 1.20 1.20 1.20 1.20 1.20 1.20 1.20 1.2		Nonidet P-40	13.1		43. 14		3, 09	2.95	4. 58
Triton N101 13.4 2.5 66.59 1.85 2.53 1.62 2.23		オクチルグルコシド			12. 48 25. 07		0. 90 1. 92	0. 60 1. 20	0. 97 2. 63
Triton X100 13.5 0.5 27.72 2.90 2.34 Triton X114 12.4 0.5 31.49 2.04 1.65 Triton X305 17.3 0.5 10.50 0.94 0.97 Triton X405 17.9 0.5 12.54 0.86 0.78 ベンジルジメチルフェニルアンモニウム 0.5 5.45 1.00 トリエチルアミン 0.5 3.89 0.97 本対 28ドデシル・N・サルコシン酸ナトリウム 2.0 7.01 1.12 1.12 1.12 1.12 1.12 1.12 1.12 1		Triton N101		0.5 2.0	26. 50 60. 84		1. 85 2. 23	1. 62 2. 28	2, 70 3, 81
Triton X114 12.4 0.5 31.49 2.04 1.65 2.11 1.92 2.11 1.92 2.11 1.92 2.11 1.92 2.11 1.30 2.09 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.24 1.30 1.34 1.34 1.34 1.35 1.34 1.34 1.34 1.35 1.34 1.34 1.35 1.34 1.34 1.35 1.34 1.34 1.35 1.34 1.34 1.35 1.		Triton X100	13. 5	0.5 2.0	27. 72 71. 08				3.86
Triton X305 17.3 0.5 10.50 0.94 0.97 Triton X405 17.9 0.5 12.54 0.86 0.78 ベンジルジメチルフェニルアンモニウム 0.5 5.45 1.00 トリエチルアミン 0.5 3.89 0.97 本対エチルアミン 0.5 3.89 0.97		Triton X114	12.4		31. 49 58. 62		2. 04 1. 92	1. 65 2. 11	2, 77 2, 51
Triton X405 17.9 0.5 12.54 0.86 0.78 ペンジルジメチルフェニルアンモニウム 0.5 5.45 1.00 トリエチルアミン 0.5 3.89 0.97 生剤 28ドデシル-N-サルコシン酸ナトリウム +2% Triton X100 244.13 6.11 5.50 1		Triton X305	17.3		10. 50 25. 91		0.94 1.30	0. 97 1. 24	1. 08 1. 87
ペンジルジメチルフェニルアンモニウム 0.5 5.45 1.00 クロライド トリエチルアミン 0.5 3.89 0.97 生剤 2%ドデシル-N-サルコシン酸ナトリウム 244.13 6.11 5.50		Triton X405	17. 9		12. 54 24. 92		0.86 1.21	0. 78 1. 24	1.04 1.25
トリエチルアミン 0.5 3.89 0.97 2%ドデシル-N-サルコシン酸ナトリウム 244.13 6.11 5.50	その街	ベンジルジメチルフェニルアンモニウムクロライド		0.5 0.5	5. 45 7. 01	1. 12			
2%ドデシル-N-サルコシン酸ナトリウム +2% Triton X100 244.13 6.11 5.50		トリエチルアミン							
	界面活性剤 の混合	2%ドデシル-N-サルコシン酸ナトリウム +2% Iriton X100			244. 13		6. 11	5.50	12. 71

この結果から、TritonX100に代表されるように、HLB値が12~14間を示す非イオン性界面活性剤の添加により、HCV抗原陽性血清では、健常人血清と比較して発光量が増大し、検出感度が上昇することが判明した。また、同様にドデシルーNーサルコシン酸ナトリウムやドデシルトリメチルアンモニウムに代表の構造にもつ界面活性剤の添加により、HCV抗原陽性血清における検出感度が上昇することも判明した。炭素数8以下のアルキル基をもつ前記界面活性剤はこのような感度上昇効果は認められなかった。また、これらの2種類の界面活性剤を混合(表2では2%ドデシルーNーサルコシン酸ナトリウムと2%TritonX100を混合)添加することにより、さらにHCV抗原陽性血清における検出感度が上昇することも判明した。

実施例 5. H C V 感染後の H C V 抗体出現前 (ウインドピリオド 期) の検体中のコア抗原検出・

市販セロコンヴァージョンパネルPHV905(B. B. I. in c.)を、反応液中に2%のTritonX100及び2%のドデシルーNーサルコシン酸ナトリウム添加し、実施例4に準じて測定した。ここで用いたPHV905パネルは、観察開始後21日目(血清 No. PHV905-7)に抗HCV抗体検査(オルソEIA. 3.0)で陽転化を示したものであり、その抗体価はカットオフインデックス(S/CO)で表されており、1.0以上が陽性と判定される。HCVコア抗原活性(発光量)は、健常人血清の発光量を1.0として、それに対する比率(S/N)で表した。

表4に示したように、まだ抗HCV抗体が陽性となる前にコア抗原活性が認められ、この界面活性剤の添加により、ウイルス粒子からコア抗原性が露呈し、固相化されたモノクローナル抗体と反応し

検出できていることが確認された。

表 4

血清No.	観察開始後 日 数	HCVコア抗原 活性(S/N)	抗HCV抗体価 (S/CO)
PHV 905-1	0	5. 32	0.000
905-2	4	8. 30	0.000
905-3	7	15. 63	0.000
905-4	11	4. 37	0.300
905-5	14	14. 75	0.700
905-6	18	7. 57	0.700
905-7	21	4. 82	2. 500
905-8	25	3. 31	5.000
905-9	28	1.61	5.000

実施例 6. 検体中に含まれる H C V 抗体の検出とコア抗原との同時検出

HCVエピトープに対する抗体が含まれ、かつHCV抗原がほとんど含まれない検体(ヒト血清)を用いて、界面活性剤を含む一次反応液中でHCVエピトープに対する抗体が失活せずHCVポリペプチドに結合し、2次反応液中に抗ヒト抗体を加えることにより検出可能であること、さらにコア抗原が存在する場合にはコア抗原を検出し、HCVエピトープに対する抗体が含まれるときには抗体を、その両者が含まれ時にはその両者を検出可能であることを、以下の方法により確認した。

EIAは基本的には以下の条件で行った。HCVエピトープを含む組換え抗原CEPMを尿素を含む燐酸緩衝液に希釈して、ミクロタイタープレートに添加し、4℃一夜保温する。燐酸緩衝液で洗浄

後、プレートにモノクローナル抗体C11-3,C11-7を酢酸 緩衝液に希釈した溶液を加え、4℃一夜保温した。なお組換え抗原 CEPMの作成方法は特願平9-209522に記載されている。 抗体溶液を除いた後、燐酸緩衝液で洗浄し1% BSAを含む燐酸 緩衝液を加えることによるブロッキング操作を施した。

そこにTritonX100,ドデシル-N-サルコシン酸ナトリウム及び尿素を含む一次反応緩衝液100μ1、検体100μ1を順次加え、撹拌後、室温で1.5時間反応させた。低濃度の界面活性剤を加えた燐酸緩衝液で洗浄することにより未反応物を除いた後、ホースラディッシュパーオキシダーゼで標識したHCVコア抗原に対するモノクローナル抗体C11-14と、ヒトIgGに対するマウスモノクローナル抗体を含む2次反応緩衝液を加え、室温30分反応させた。

反応終了後、未反応物を低濃度の界面活性剤を加えた燐酸緩衝液 で洗浄することにより除き、基質液(オルトフェニレンジアミン) を加え室温20分反応後、吸光度を測定した。

HCVコア抗原をほとんど含まないことが確認されているHCV 抗体陽性ヒト血清を、ウマ血清により希釈したものを検体として、 HCVエピトープに対する抗体が検出されていることを確認したと ころ、濃度依存的に反応することが確認され、抗体が一次反応液中 で失活することなく検出されていることが確認された。

表 5 : HCV抗原と HCV抗体の同時測定

(比較例)

(比較例)

(本発明)

標識技	亢体:	POD-標識 c11-14	POD-標識 抗ヒトIgG	POD-標識 c11-14と POD-標識 抗ヒトIgG
固	相	c11-3 と c11-7	CEPM	c11-3と c11-7と CEPM
サン 組換え コア抗原 ng/ml	プル 陽性血清 希釈倍数			
50 12.5 3.1 0.78 0.2 0.048	- × 2048 × 512 × 128 × 32 × 8	0.001 2.784 2.822 1.586 0.423 0.085 0.014 0.000	0.000 0.000 0.000 0.210 0.539 1.139 1.746 2.161	0.000 2.834 2.758 1.341 0.815 1.151 1.621 1.824

(値は OD492/OD690)

一方組換えコア抗原をウマ血清に加え、ウマ血清により希釈した ものを検体として、測定したところ濃度依存的に組換えコア抗原が 検出できていることが確認された。

コア抗原とヒト血清を適当量加えたウマ血清を検体として測定したところ、表 4 に示すごとく、組換えコア抗原のみを含む場合には組換えコア抗原によるシグナルが得られ、ヒトHCV抗体陽性血清のみを含む場合にはHCV抗体のみのシグナルが得られ、両者を含む場合には両者のシグナルが加算されたシグナルが得られた。故に抗原検出系、抗体検出系の両者が互いに他を干渉しあうことなく機能し、HCV抗原とHCVポリペプチドのエピトープに対する抗体が検出できていることが分かった。

実施例 7. ヒト血清中の抗原抗体測定法

健常人検体と患者検体、および血清陽転化パネル検体(BBI inc. を用いて、実施例 6 に記載した方法に従い抗原と抗体の同時測定を行った。なおパネル血清については、販売元が提供しているHC V抗体検出試薬での判定結果との比較を行った。

健常人検体18例を用いて測定した結果を表6に示すが、健常人には反応しないことが確認された。健常人の分布から、陽性と陰性の判別値を0.1と設定した。

表7に示すごとくHCV陽性検体ではいずれも陽性の値を与えた。

一方表 8 に示すごとく、パネル血清では抗体検査では陽性であることを判別できなかったポイント、1 から 6 の間で陽性判定を与えた。これらのポイントは、Amplicor HCV testの判定結果は陽性判定が与えられており、いわゆるウィンドピリオドに相当するが、ウィンドピリオドの検体でも陽性判定を与えることが確認された。

表 6

吸光度
0.063
0.057
0.066
0.025
0.045
0.063
0.047
0.033
0.036
0.037
0.030
0.028
0.031
0.040
0.051
0.052
0.031
0.053
0.044

表 7

患者検体	吸光度
3	2.892 陽性
16	2.335 陽性
45	0.394 陽性
84	2.769 陽性

表 8

パネル血清	吸光度	判定	抗体アッセイ	Amplicor	HCV tes
PHV907-1	0.557	陽性	陰性	陽性	
2	0.397	陽性	陰性	陽性	
3	0.357	陽性	陰性	陽性	
4	0. 224	陽性	陰性	陽性	
5	0. 192	陽性	陰性	陽性	
6	0.247	陽性	陽性	陽性	
7	2. 414	陽性	陽性	陽性	

実施例 8. モノクローナル抗体の作製

実施例 3 に記載の方法により新たなハイブリドーマを作製し、HC11-15と命名した。微生物工業技術研究所に平成 1 1 年 7 月 1 6 日付けで、FEAM BP-9782として寄託された。このハイブリドーマから産生されてきたモノクローナル抗体を精製し、アイソタイプを検定したところ、IgG1であることが明らかとなった。このモノクローナル抗体は、コア領域の配列によって合成した20のペプチドを用いたエピトープ解析の結果、 16 Thr - 30 Ile (配列番号 9)を特異的に認識するモノクローナル抗体であることがわかった。

実施例 9. モノクローナル抗体の抗体価検定

祖み換えコア抗原(Trp c11)を、6 M尿素を含有する10 mMリン酸緩衝液(pH 7.3)に終濃度2μg/m1となるように希釈し、マイクロプレートの各ウエルに100μ1ずつ添加した。4℃で一晩静置した後、吸引し、10 mMリン酸緩衝液(pH 7.3)で2回洗浄した。0.5%カゼインを含有する10 mMリン酸緩衝液(pH 7.3)を350μ1ずつ添加し、室温で1時間インキュベートした後、吸引した。反応液で連続的に希釈した各モノクローナル抗体(C11-3, C11-7, C11-10, C11-14又はC11-15)を各ウエルに添加し、1時間反応させた。洗浄後、ペルオキシダーゼ標識抗マウス抗体を添加し、30分間反応させ、洗浄後、オルトフェニレンジアミンと過酸化水素の入った基質液を添加し酵素反応させた。空温で30分間反応させた後、2N硫酸を添加して酵素反応を停止させ、マイクロプレートリーダーで492 nmの吸光度を測定した。図1にその結果を示した。

C11-15が最も抗体価が高く、2次抗体として使用した場合感度高く検出できることが示された。

実施例10. 固相化モノクローナル抗体の違いによるサンドイッチ ELISA検定

各モノクローナル抗体(C 11-3 と C 11-5 と C 11-15; C 11-3 と C 11-7; C 11-3 と C 11-15; C 11-3 単独; C 11-7 単独; 又は C 11-15 単独)を $10 \, \mathrm{mM}$ リン酸緩衝液(pH 7.3)に終濃度 $6 \, \mu \, \mathrm{g} / \mathrm{ml}$ となるように希釈し、マイクロプレートの各ウエルに $100 \, \mu \, \mathrm{l}$ ずつ添加した。 $4 \, \mathrm{CCC}$ 一晩静置した後、吸引し、 $10 \, \mathrm{mM}$ リン酸緩衝液(pH 7.3)で $20 \, \mathrm{cm}$ かせインを含有する $10 \, \mathrm{mM}$ リン酸緩衝液(pH 7.3)を $350 \, \mu \, \mathrm{l}$ ずつ添加し、室温で $2 \, \mathrm{cm}$ 間インキュベートした後、吸引した。 $10 \, \mathrm{cm}$ 日 $10 \, \mathrm{cm}$ と $10 \, \mathrm{cm}$ に $10 \, \mathrm{cm}$

で抗HCV抗体陰性検体100μ1と反応液100μ1を各ウエルに添加し、室温で1時間反応させた。洗浄後、ペルオキシダーゼ標識抗コア抗原モノクローナル抗体(C11-14&c11-10の混合物)を添加し、30分間反応させ、洗浄後、オルトフェニレンジアミンと過酸化水素の入った基質液を添加し酵素反応させる。室温で30分間反応させた後、2N硫酸を添加して酵素反応を停止させ、マイクロプレートリーダーで492nmの吸光度を測定した。図2にその結果を示した。

C11-15のみの固相化ではあまり検出感度が低いが、 c11-15に c11-3 や c11-7 を混合して固相化することにより、検出感度が上昇することが示された。

実施例11. エピトープキメラ抗原の発現と精製

で、4 $^{\circ}$ において 3 0 分間遠心し不溶性分画を回収した。不溶性分画を 5 0 $^{\circ}$ $^{\circ}$

6 M尿素を含む溶液で可溶化した抗原溶液から、SセファーロースHPカラム(ファルマシア社)を用いたイオン交換法とSuperdex75pg(ファルマシア社)を用いたゲル濾過法によりエピトープキメラ抗原を精製した。

なお、上記キメラ抗原をコードするDNAの塩基配列を配列番号:10に示し、キメラ抗原のアミノ酸配列を配列番号:11に示す

特許協力条約第13規則の2の寄託された微生物への言及及び寄託 機関

寄託機関 名 称:工業技術院生命工学工業技術研究所

あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1-3

微生物(1) 表 示: HC11-3

寄託番号: FERM BP-6002

寄託日:1997年7月4日

(2) 表 示: HC11-7

寄託番号: FERM BP-6003

寄託日:1997年7月4日

(3) 表 示: HC11-10

寄託番号: FERM BP-6004

寄託日:1997年7月4日

(4) 表 示: HC11-11

寄託番号: FERM BP-6005

寄託日:1997年7月4日

(5) 表 示: HC11-4

寄託番号: FERM BP-6006

寄託日:1997年7月4日

(6) 表 示: HC11-15

寄託番号: FERM BP-6782

寄託日:1999年7月16日

請 求 の 範 囲

- 1. C型肝炎ウイルス(HCV)の測定方法において、炭素原子数10個以上のアルキル基と第2~第4級アミンとを有する界面活性剤もしくは非イオン界面活性剤、又はこの両者の存在下で、HCVコア抗原をそのプローブとの結合により測定することを特徴とする方法。
- 2. 前記アルキル基と第2~第4級アミンとを有する界面活性剤が、炭素原子数12~16個のアルキル基と第3級又は第4級アミンとを有する界面活性剤である、請求項1に記載の方法。
- 3. 前記第3級又は第4級アミン界面活性剤が、ドデシルーNーサルコシン酸、セチルもしくはドデシルトリメチルアンモニウム塩、3-(ドデシルジメチルアンモニオ)-1-プロパンスルホン酸、ドデシルピリミジウム塩、又はデカノイル-N-メチルグルカミド(MEGA-10)である、請求項1又は2に記載の方法。
- 4. 前記非イオン性界面活性剤が、12~14の親水疎水比(H LB)を有する界面活性剤である、請求項1~3のいずれか1項に 記載の方法。
- 5. 前記非イオン性界面活性剤が、ポリオキシエチレンイソオク チルフェニルテーテル、又はポリオキシエチレンノニルフェニルエ ーテルである請求項1~4のいずれか1項に記載の方法。
- 6. C型肝炎ウイルス(H C V)の測定方法において、請求項1~5に記載の方法によるH C V コア抗原の測定と共に、抗H C V 抗体を、そのプローブとの結合により測定することを特徴とする方法
- 7. 前記抗HCV抗体のためのプローブが、HCV関連ポリペプチドである、請求項6に記載の方法。

Fig.1

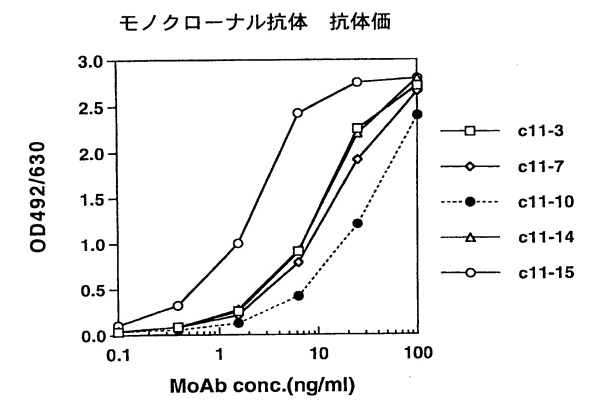
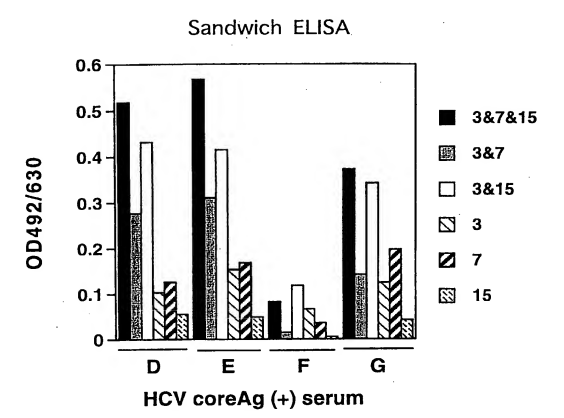


Fig.2



配列表

SEQUENCE LISTING

< 110 > Tonen Corporation

< 120 > Method for Measurment of

hepatitis C virus

< 1 3 0 > G 9 0 2

< 1 5 0 > J P - 1 0 - 2 1 6 0 9 4

< 1 5 1 > 1 9 9 8 - 0 7 - 3 0

< 1 6 0 > 9

< 2 1 0 > 1

< 2 1 1 > 1 7 7

< 2 1 2 > PRT

< 213 > Hepatitiv virus

< 4 0 0 > 1

Met Lys Ala Ile Phe Val Leu Lys Gly Ser Leu Asp Arg Asp Pro Glu

1

15

Phe Met Gly Thr Asn Pro Lys Pro Gln Arg Lys Thr Lys Arg Asn Thr

20

5

25

10

30

Asn Arg Arg Pro Gln Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gly Gln Ile Val

35

40

45

Gly Gly Val Tyr Leu Leu Pro Arg Arg Gly Pro Arg Leu Gly Val Arg

50

55

60

Ala Thr Arg Lys Thr Ser Lys Arg Ser Gln Pro Arg Gly Gly Arg Arg

65

70

75

80

Pro 11e Pro Lys Asp Arg Arg Ser Thr Gly Lys Ser Trp Gly Lys Pro

85

90

95

Gly ffyr Pro Trp Pro Leu Tyr Gly Asn Glu Gly Leu Gly Trp Ala Gly 110 105 100 Trp Leu Leu Ser Pro Arg Gly Ser Arg Pro Ser Trp Gly Pro Thr Asp 120 125 115 Pro Arg His Arg Ser Arg Asn Val Gly Lys Val Ile Asp Thr Leu Thr 130 135 140 Cys Gly Phe Ala Asp Leu Met Gly Tyr Ile Phe Arg Val Gly Ala Phe 155 160 150 145

Leu Gly Gly Ala Ala Arg Ala Leu Ala His Gly Val Arg Val Leu Glu

170

175

Asp

< 2 1 0 > 2

< 2 1 1 > 1 6 0

165

< 2 1 2 > PRT

< 213 > Hepatitiv virus

< 4 0 0 > 2

Met Gly Thr Asn Pro Lys Pro Gln Arg Lys Thr Lys Arg Asn Thr Asn

1 5 10 15

Arg Arg Pro Gln Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gln Ile Val Gly
20 25 30

Gly Val Tyr Leu Leu Pro Arg Gly Pro Arg Leu Gly Val Arg Ala 35 40 45

Thr Arg Lys Thr Ser Lys Arg Ser Gln Pro Arg Gly Gly Arg Arg Pro
50 55 60

Ile Pro Lys Asp Arg Arg Ser Thr Gly Lys Ser Trp Gly Lys Pro Gly
65 70 75 80

Tyr Pro Trp Pro Leu Tyr Gly Asn Glu Gly Leu Gly Trp Ala Gly Trp

85 90 95

Leu Leu Ser Pro Arg Gly Ser Arg Pro Ser Trp Gly Pro Thr Asp Pro
100 105 110

Arg His Arg Ser Arg Asn Val Gly Lys Val IIe Asp Thr Leu Thr Cys
115 120 125

Gly Phe Ala Asp Leu Met Gly Tyr lle Phe Arg Val Gly Ala Phe Leu 130 135 140

Gly Gly Ala Ala Arg Ala Leu Ala His Gly Val Arg Val Leu Glu Asp

145 150 155 160

< 2 1 0 > 3

< 2 1 1 > 2 0

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 >

< 4 0 0 > 3

Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gly Gln Ile Val Gly Gly Val Tyr Leu

1 5 10 15

Leu Pro Arg Arg

20

< 2 1 0 > 4

< 2 1 1 > 1 0

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 >

< 4 > 0 0 > 4

Gly Pro Arg Leu Gly Val Arg Ala Thr Arg

1 5 10

< 2 1 0 > 5

< 2 1 1 > 2 1

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 2 3 >

< 4 0 0 > 5

Pro Arg Gly Ser Arg Pro Ser Trp Gly Pro Thr Asp Pro Arg His Arg

1 5 10 15

Ser Arg Asn Val Gly

20

< 2 1 0 > 6

< 2 1 1 > 2 0

< 2 1 2 > PRT

< 2 1 3 > Artificial Sequence

< 2 2 0 >

< 2 3 0 >

< 4 0 0 > 6

Asp Pro Arg His Arg Ser Arg Asn Val Gly Lys Val Lle Asp Thr Leu

1 5 10 15

Thr Cys Gly Phe

20

< 2 1 0 > 7

< 2 1 1 > 2 4

```
WO 00/07023
< 2 \cdot 1 2 >
         DNA
         Artificial Sequence
< 2 1 3 >
         Probe
< 2 2 0 >
< 2 3 0 >
         Synthetic DNA
< 4 0 0 >
         7
                                               24
gaattcatgg gcacgaatcc taaa
< 2 1 0 >
          8
< 2 1 1 >
         2 1
< 2 1 2 > D N A
< 213 > Artificial Sequence
< 2 2 0 > Probe
< 230 > Synthetic DNA
< 4 0 0 >
                                               21
ttagtcctcc agaacccgga c
< 2 1 0 >
          9
< 2 1 1 > 1 6
< 2 1 2 > PRT
< 213 > Artificial Sequence
< 2 2 0 >
< 2 3 0 >
 < 4 0 0 >
 Thr Asn Arg Arg Pro Gln Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gln Ile
                                       15
                          10
             5
 1
 < 2 1 0 >
         1 0
 < 2 1 1 > 1 1 9 7
 < 2 1 2 > DNA
 < 2 1 3 > Artificial Sequence
```

PCT/JP99/04129

5 / 1 1

PCT/JP99/04129 WO 00/07023

< 2 2 0 > Nucleotide sequence < 2 3 0 >antigen for chimeric < 4 0 0 > 1 0 gaa ttc acc aaa gtg ccg gtt gct tat gcg gcc aaa ggt tat aag gtc 48 Glu Phe Thr Lys Val Pro Val Ala Tyr Ala Ala Lys Gly Tyr Lys Val 10 5 ctg gtt ctg gac ccg agc gtt gcc agc acc ctg ggt ttc ggc gcg tat 96 Leu Val Leu Asp Pro Ser Val Ala Ser Thr Leu Gly Phe Gly Ala Tyr 30 20 25 ctg agc aag gcc cat ggt gtg aac ccg aac atc cgc acg ggc atc cgt 144 Leu Ser Lys Ala His Gly Val Asn Pro Asn Ile Arg Thr Gly Ile Arg 45 40 35 acc gtt acc acc ggt gct ccg gtg acc tat tcc acc tac ggt aaa tac 192 Thr Val Thr Thr Gly Ala Pro Val Thr Tyr Ser Thr Tyr Gly Lys Tyr 60 55 50 ctg gcg gac ggc ggt tgc gcc ggc ggt gcg tac gat gtg atc gga tct 240 Leu Ala Asp Gly Gly Cys Ala Gly Gly Ala Tyr Asp Val Ile Gly Ser 80 75 70 65 gga gag gag gtg gcc ctg tct aac act gga gag gtc ccc ttc tat ggc 288 Gly Glu Glu Val Ala Leu Ser Asn Thr Gly Glu Val Pro Phe Tyr Gly 95 85 90 336 cgc gcg atc ccg atc gaa gcg atc aaa ggc ggt cgc cat ctg gtt ttc Arg Ala Ile Pro Ile Glu Ala Ile Lys Gly Gly Arg His Leu Val Phe 110 105

100

tgc	cat	agc	aag	gag	aaa	tgc	gat	gaa	ctg	gcg	agc	gcg	ctg	tcc	gga	384
Cys	His	Ser	Lys	Glu	Lys	Cys	Asp	Glu	Leu	Ala	Ser	Ala	Leu	Ser	Gly	
		115					120					125				
ttg	ggt	ctg	aac	gct	gtg	gca	ttc	tat	cgc	ggt	ctg	gac	gtg	agc	att	432
Leu	Gly	Leu	Asn	Ala	Val	Ala	Phe	Tyr	Arg	Gly	Leu	Asp	Val	Ser	lle	
	130					135					140					
atc	ccg	acc	cag	ggc	gat	gtg	gtt	atc	gtt	agc	acc	gat	gcg	ctg	atg	480
Ile	Pro	Thr	Gln	Gly	Asp	Val	Val	Ile	Val	Ser	Thr	Asp	Ala	Leu	Met	
145					150					155					160	
acc	ggt	ttt	acc	ggc	gat	ttt	gac	tca	gtg	gtc	gac	tgt	aac	aca	tgc	528
Thr	Gly	Phe	Thr	Gly	Asp	Phe	Asp	Ser	Val	Val	Asp	Cys	Asn	Thr	Cys	
				165					170					175		
atc	acc	cag	gga	tct	gga	ctg	gta	agc	ttc	gcg	agc	cat	gtg	ccg	tac	576
He	Thr	Gln	Gly	Ser	Gly	Leu	Val	Ser	Phe	Ala	Ser	His	Val	Pro	Tyr	
			180					185					190			
atc	gag	cag	ggt	atg	caa	ctg	agc	gaa	caa	ttt	aag	cag	aag	agc	ctg	624
He	Glu	Gln	Gly	Met	Gln	Leu	Ser	Glu	Gln	Phe	Lys	Gln	Lys	Ser	Leu	
		195					200					205				
ggt	ctg	ctg	cag	acc	gcg	acc	aaa	cag	gcg	gag	gcg	gcc	gcc	ccg	gtg	672
Gly	Leu	Leu	Gln	Thr	Ala	Thr	Lys	Gln	Ala	Glu	Ala	Ala	Ala	Pro	Val	
	210					215					220					
gtt	ggc	acc	ccg	aaa	agc	cgc	cgt	ccg	gaa	ggt	cgt	gcc	tgg	gcg	caa	720
Val	Gly	Thr	Pro	Lys	Ser	Arg	Arg	Pro	Glu	Gly	Arg	Ala	Trp	Ala	Gln	
225					230					235					240	
ccg	ggt	acc	ato	ato	ctg	agc	ggt	cgt	ccg	gcg	gtt	gta	ccg	gat	cgt	768
Pro	Gly	Thr	lle	lle	Leu	Ser	Gly	Arg	Pro	Ala	Val	Val	Pro	Asp	Arg	
				245	j				250					255		

	WO 00	/0702	.3												P	CT/JF	99/0412
•	gaa	gtg	ctg	tat	caa	gaa	ttt	ctc	gag	gcc	tct	aga	gcg	gct	ctc	att	816
	Glu	Val	Leu	Tyr	Gln	Glu	Phe	Leu	Glu	Ala	Ser	Arg	Ala	Ala	Leu	He	
•				260					265					270			
	gaa	gag	ggg	caa	cgg	ata	gcc	gag	atg	ctg	aag	tcc	aag	atc	cag	ggc	864
	Glu	Glu	Gly	Gln	Arg	lle	Ala	Glu	Met	Leu	Lys	Ser	Lys	He	Gln	Gly	
			275					280					285				
	tta	ctg	cag	caa	gcc	tcc	aag	cag	gcc	caa	gac	ata	aaa	atc	gac	ggt	912
	Leu	Leu	Gln	Gln	Ala	Ser	Lys	Gln	Ala	Gln	Asp	lle	Lys	lle	Asp	Gly	
		290					295					300					
	acc	ctg	att	att	ccg	aaa	gat	cgt	cgc	agc	acc	ggt	aaa	agc	tgg	ggt	960
,	Thr	Leu	He	lle	Pro	Lys	Asp	Arg	Arg	Ser	Thr	Gly	Lys	Ser	Trp	Gly	
	305					310					315					320	
	aaa	ccg	ggc	ttc	ctc	atc	gat	agc	ttg	cat	atc	aac	cag	cga	gcc	gtc	1008
	Lys	Pro	Gly	Phe	Leu	Пe	Asp	Ser	Leu	His	Пе	Asn	Gln	Arg	Ala	Val	
					325					330					335		
	gtt	gca	ccg	gac	aag	gag	gtc	ctt	tat	gag	gct	ttt	gat	gag	atg	gag	1056
	Val	Ala	Pro	Asp	Lys	Glu	Val	Leu	Tyr	Glu	Ala	Phe	Asp	Glu	Met	Glu	
				340					345					350			
	ctc	gcc	atg	ggc	acc	aac	ccg	aaa	ccg	gag	cgt	aaa	agc	aag	cgt	aac	1104
	Leu	Ala	Met	Gly	Thr	Asn	Pro	Lys	Pro	Glu	Arg	Lys	Ser	Lys	Arg	Asn	
			355					360					365				
	acc	aac	cgt	aaa	ccg	cag	gat	att	aaa	ttc	ccg	ggt	agt	ggt	cag	gtg	1152
	Thr	Asn	Arg	Lys	Pro	Gln	Asp	Ile	Lys	Phe	Pro	Gly	Ser	Gly	Gln	Val	
		370					375					380					
	gtg	ggt	ggt	gtg	tac	ctg	gtg	ccg	cgt	cgt	ggt	ccg	taa	ggat	СС		1197
	Val	Gly	Gly	Val	Tyr	Leu	Val	Pro	Arg	Arg	Gly	Pro					
	385					390					395						

PCT/JP99/04129 WO 00/07023

< 2 + 1 0 >1 1 3 9 6 < 2 1 1 > < 2 1 2 > PRT Artificial Sequence < 2 1 3 > < 2 2 0 > o f < 2 3 0 > Amino acid sequence himeric antigen < 4 0 0 > 1 1 Glu Phe Thr Lys Val Pro Val Ala Tyr Ala Ala Lys Gly Tyr Lys Val 15 10 Leu Val Leu Asp Pro Ser Val Ala Ser Thr Leu Gly Phe Gly Ala Tyr 25 30 20 Leu Ser Lys Ala His Gly Val Asn Pro Asn Ile Arg Thr Gly Ile Arg 40 45 35 Thr Val Thr Thr Gly Ala Pro Val Thr Tyr Ser Thr Tyr Gly Lys Tyr 60 55 50 Leu Ala Asp Gly Gly Cys Ala Gly Gly Ala Tyr Asp Val lle Gly Ser 80 65 70 75 Gly Glu Glu Val Ala Leu Ser Asn Thr Gly Glu Val Pro Phe Tyr Gly 90 . 85 Arg Ala Ile Pro Ile Glu Ala Ile Lys Gly Gly Arg His Leu Val Phe 110 105 100 Cys His Ser Lys Glu Lys Cys Asp Glu Leu Ala Ser Ala Leu Ser Gly 125 120 115

140

Leu Gly Leu Asn Ala Val Ala Phe Tyr Arg Gly Leu Asp Val Ser lle

135

130

WO 00/07023 PO	CT/JP99/04129
----------------	---------------

.

	WO 00	/0702	3												P	CT/JP9
	· Ile	Pro	Thr	Gln	Gly	Asp	Val	Val	He	Val	Ser	Thr	Asp	Ala	Leu	Met
	145					150					155					160
· .	Thr	Gly	Phe	Thr	Gly	Asp	Phe	Asp	Ser	Val	Val	Asp	Cys	Asn	Thr	Cys
					165					170					175	
	He	Thr	Gln	Gly	Ser	Gly	Leu	Val	Ser	Phe	Ala	Ser	His	Val	Pro	Tyr
				180					185					190		
	lle	Glu	Gln	Gly	Met	Gln	Leu	Ser	Glu	Gln	Phe	Lys	Gln	Lys	Ser	Leu
			195					200					205			
	Gly	Leu	Leu	Gln	Thr	Ala	Thr	Lys	Gln	Ala	Glu	Ala	Ala	Ala	Pro	Val
		210					215					220				
	Val	Gly	Thr	Pro	Lys	Ser	Arg	Arg	Pro	Glu	Gly	Arg	Ala	Trp	Ala	Gin
	225					230					235					240
	Pro	Gly	Thr	lle	lle	Leu	Ser	Gly	Arg	Pro	Ala	Val	Val	Pro	Asp	Arg
					245					250					255	
	Glu	Val	Leu	Tyr	Gln	Glu	Phe	Leu	Glu	Ala	Ser	Arg	Ala	Ala	Leu	lle
				260					265					270		
	Glu	Glu	Gly	Gln	Arg	lle	Ala	Glu	Met	Leu	Lys	Ser	Lys	He	Gln	Gly
			275					280					285			
	Leu	Leu	Gln	Gln	Ala	Ser	Lys	Gln	Ala	Gln	Asp			He	Asp	Gly
		290					295					300			_	
	Thr	Leu	He	He	Pro	Lys	Asp	Arg	Arg	Ser	Thr	Gly	Lys	Ser	Trp	Gly
	305					310					315					320
	Lys	Pro	Gly	Phe	Leu	He	Asp	Ser	Leu	His	lle	Asn	Gln	Arg		
					325					330					335	
	Val	Ala	Pro	Asp	Lys	Glu	Val	Leu	Tyr	Glu	Ala	. Phe	e Asp	Glu	Met	Glu
				340)				345	i				350)	

Leu Ala Met Gly Thr Asn Pro Lys Pro Glu Arg Lys Ser Lys Arg Asn

355 360

365

Thr Asn Arg Lys Pro Gln Asp Ile Lys Phe Pro Gly Ser Gly Gln Val

370

375

380

Val Gly Gly Val Tyr Leu Val Pro Arg Arg Gly Pro

385

390

395

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/04129

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ G01N33/576			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED			
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ G01N33/576			
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-1999 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-1999 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-1999			
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) BIOSIS (DIALOG)			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
	of document, with indication, where ap	-	Relevant to claim No.
1 April Abstrac lines 4	US, 5616460, A (Abbott Laboratories), 1 April, 1997 (01. 04. 97), Abstract, column 5, lines 1 to 35; column 6, lines 40 to 56; Claims & WO, 96/41164, A & EP, 852009, A		
12 Janu	JP, 8-5633, A (Dainabot Co., Ltd.), 12 January, 1996 (12. 01. 96), Par. No. [0034] & WO, 95/34812, A		
7 Febru	24451, A (Akzo N.V.), ary, 1985 (07. 02. 85 131974, A		1-7
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.			
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report	
14 October, 1999 (14. 10. 99) 26 October, 1999 (26. 10. 99)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)